

Calcitat S 50

Autorisert

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Phosphorylcolamine
- Calcium hydroxide
- Calcium borogluconate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Calcitat S 50

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

kalv

hund

geit

sau

katt

gris

grisunge

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

3.10 gram / 100.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

6.50 gram / 100.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.60 gram / 100.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.32 gram / 100.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

42.90 gram / 100.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

-

kalv

- Slakt. 0 dag

-

geit

- Slakt. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag

•

gris

- Slakt. 0 dag

•

grisunge

- Slakt. 0 dag

Subkutan bruk:

•

storfe

- Slakt. 0 dag

•

kalv

- Slakt. 0 dag

•

geit

- Slakt. 0 dag

•

sau

- Slakt. 0 dag

•

gris

- Slakt. 0 dag

•

grisunge

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater

(ATCvet):

QA12AA20

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Tilgjengelig i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk Italiensk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

aniMedica GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

29/03/1981

Tilvirker for batchfrigivelse:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ansvarlig myndighet:

Godkjenningsnummer:

1468.01.01

Status for endring av markedsføringstillatelse:

26/03/2005

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.