

## Calcitat S50 pro inf.

Autorisert

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

### Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Calcitat S50 pro inf.

**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:

Intravenøs 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:

Infusjonsvæske, oppløsning

---

### Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

#### Intravenøs 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

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Tysk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

aniMedica GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

29/03/1981

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

aniMedica GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

1468.01.00

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

20/10/2009

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://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.