

# Calcitat 50, solution for infusion and injection in cattle

Dopuszczony

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

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Calcitat 50, solution for infusion and injection in cattle

---

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Droga podania:**

Podanie dożylne

Podanie podskórne

---

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski  
3.10 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
42.90 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
1.32 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
6.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do wstrzykiwań / do infuzji

---

### **Okres karencji w zależności od drogi podania:**

#### **Podanie dożylne:**

- 

##### **Cattle**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

#### **Podanie podskórne:**

- 

##### **Cattle**

- Meat and offal. 0 day
  - Milk. 0 day
- 

### **Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QA12AA

---

### **Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki Norwegian

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnień:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

aniMedica GmbH

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

1/10/1989

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numer pozwolenia:**

VPA10826/001/002

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

1/10/1989

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.