

# CALCIUM BIOTIKA 50 % w/v injekčný roztok

Não  
autorizado

- Calcium gluconate monohydrate
- Calcium carbonate
- Calcium saccharate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

CALCIUM BIOTIKA 50 % w/v injekčný roztok

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#)

islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

---

### **Via de administração:**

Via intravenosa

Via intramuscular

Via subcutânea

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
350.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês  
27.30 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês  
20.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via intravenosa:**

•

#### **Cattle**

- All relevant tissues. 0 dia  
Zero days

•

#### **Horse**

- All relevant tissues. 0 dia  
Zero days

- 

**Pig**

- All relevant tissues. 0 dia Zero days

- 

**Sheep**

- All relevant tissues. 0 dia Zero days

- 

**Goat**

- All relevant tissues. 0 dia Zero days

**Via intramuscular:**

- 

**Cattle**

- All relevant tissues. no withdrawal period Zero days

- 

**Horse**

- All relevant tissues. no withdrawal period Zero days

- 

**Pig**

- All relevant tissues. no withdrawal period Zero days

- 

**Sheep**

- All relevant tissues. no withdrawal period Zero days

- 

**Goat**

- All relevant tissues. no withdrawal period Zero days

**Via subcutânea:**

•

**Cattle**

- All relevant tissues. no withdrawal period Zero days

•

**Horse**

- All relevant tissues. no withdrawal period Zero days

•

**Pig**

- All relevant tissues. no withdrawal period Zero days

•

**Sheep**

- All relevant tissues. no withdrawal period Zero days

•

**Goat**

- All relevant tissues. no withdrawal period Zero days

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QA12AA20

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Abandonada

---

**Autorizado em:**

Eslováquia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em eslovaco

Disponível apenas em eslovaco

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

BB Pharma a.s.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

23/12/1997

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Farmacia Martin a.s.

---

**Autoridade responsável:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número da autorização:**

96/0262/97-S

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

11/11/2022

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.