

Calcitat 50, oplossing voor infusie voor runderen

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Calcitat 50, oplossing voor infusie voor runderen

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

429.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

65.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

13.20 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

31.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para perfusão

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Via intravenosa:

-

Cattle

- Milk. no withdrawal period zero days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA12AX

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Países Baixos

Disponibilidade:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

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:

aniMedica GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

16/01/1992

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 3745

Data da alteração do estado de autorização:

17/12/2021

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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