

Calcitat N 25

Autorizado

- Phosphorylcolamine
- Calcium hydroxide
- Magnesium chloride hexahydrate
- CALCIUM GLUCONATE FOR INJECTION
- Calcium borogluconate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Calcitat N 25

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#)

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

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 intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

0.30 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

0.66 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

3.25 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.55 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

21.45 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia

-

Goat

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia

-

Sheep

- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

Via subcutânea:

-

Cattle

- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia

-

Goat

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia

-

Sheep

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

•

Pig

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA12AA20

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

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:

30/03/1981

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

1468.00.01

Data da alteração do estado de autorização:

28/02/2005

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). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.