

Calcitat 50, oplossing voor infusie voor runderen

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Calcitat 50, oplossing voor infusie voor runderen

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

429.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

65.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

13.20 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

31.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție perfuzabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. no withdrawal period
zero days

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Lapte. no withdrawal period
zero days

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA12AX

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Netherlands

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

aniMedica GmbH

Data autorizației de comercializare:

16/01/1992

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 3745

Data modificării statusului autorizației:

17/12/2021

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.