

# Calcitat 25, solution for infusion and injection in cattle

Autorizat

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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Calcitat 25, solution for infusion and injection in cattle

---

### 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 subcutanată

---

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
1.55 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
21.45 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
0.66 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
3.25 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă/perfuzabilă

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare intravenoasă:**

- 

##### **Bovine**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

#### **Administrare subcutanată:**

- 

##### **Bovine**

- Carne și organe. 0 zi
  - Lapte. 0 zi
- 

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QA12AA

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără 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:**

Ireland

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## 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](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

aniMedica GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

1/10/1989

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Pasteur Filiala Filipești S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numărul autorizației:**

VPA10826/001/001

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/10/1989

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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