

Calcitat S50 pro inf.

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Calcitat S50 pro inf.

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Vițel

Câine

Capră

Oaie

Pisică

Porc

Purcei

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

3.10 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

6.50 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

0.60 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.32 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

42.90 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție perfuzabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

-

Vițel

- Carne și organe. 0 zi

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

•

Porc

- Carne și organe. 0 zi

•

Purcei

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA12AA20

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Germană

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:

29/03/1981

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

aniMedica GmbH

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

1468.01.00

Data modificării statusului autorizației:

20/10/2009

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 această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.