

TAT CALCI 50, Solução Injetável para bovinos, equinos, suínos, ovinos e caprinos e cães

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

TAT CALCI 50, Solução Injetável para bovinos, equinos, suínos, ovinos e caprinos e cães

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Bovine

Cal

Porc

Oaie

Capră

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

6.50 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)

Disponibile numai în Engleză

3.10 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare intravenoasă:**

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 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](#)

Disponibil în:

Portugal

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

aniMedica GmbH

Data autorizației de comercializare:

3/06/1987

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

aniMedica GmbH

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

740/01/13NFVPT

Data modificării statusului autorizației:

1/09/2021

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