

# Calcitat 50, solution for infusion and injection in cattle

Oprávnený

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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Calcitat 50, solution for infusion and injection in cattle

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intravenózne použitie

Subkutánne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

3.10 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

42.90 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.32 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

6.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Injekčný/infúzny roztok

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Intravenózne použitie:

- 

##### Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

#### Subkutánne použitie:

- 

##### Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QA12AA

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Írsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

aniMedica GmbH

---

**Dátum registrácie lieku:**

1/10/1989

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Pasteur Filiala Filipești S.A.

---

**Zodpovedný orgán:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Číslo registrácie:**

VPA10826/001/002

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

1/10/1989

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.