

# Calcitat 25, oplopping voor infusie voor runderen

Ima dovoljenje za promet

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

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Calcitat 25, oplopping voor infusie voor runderen

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

govedo

### Pot uporabe:

Intravenska uporaba

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
32.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)  
15.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)  
214.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)  
6.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutska oblika:**

Raztopina za infundiranje

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Intravenska uporaba:**

•

**govedo**

- Milk. no withdrawal period Should be 0 days

- Meat and offal. no withdrawal period Should be 0 days

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QA12AX

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Na voljo v:**

Netherlands

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Dutch](#)

Na voljo samo v [Dutch](#)

Na voljo samo v [Dutch](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

aniMedica GmbH

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

16/01/1992

---

### **Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

### **Pristojni organ:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

REG NL 3747

---

### **Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

17/12/2021

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.