

# Calcitat 50, solution for infusion and injection in cattle

Godkänd

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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Calcitat 50, solution for infusion and injection in cattle

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

### Djurslag:

Nöt

---

### Administreringsväg:

Intravenös användning

Subkutan användning

---

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska  
3.10 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
42.90 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
1.32 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
6.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Injektions-/infusionsvätska, lösning

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Intravenös användning:**

- 

#### **Nöt**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

#### **Subkutan användning:**

- 

#### **Nöt**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QA12AA

---

### **Receptstatus:**

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Irland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

aniMedica GmbH

---

**Godkännandedatum:**

1/10/1989

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Godkännandenummer:**

VPA10826/001/002

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

1/10/1989

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.