

# Calcitat N 25 pro inf.

Auktoriserad

- Calcium borogluconate

## Product identification

**Läkemedlets namn:**

Calcitat N 25 pro inf.

---

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

**Djurslag:**

Hund

Nöt (kalv)

Katt

Svin (smågris)

Får

Svin

Get

Nöt

---

**Administreringsväg:**

Intravenös användning

---

## Product details

**Aktiv substans / Styrka :**

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
21.45 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Infusionsvätska, lösning

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intravenös användning:**

- **Hund**
  - **Nöt (kalv)**
    - Meat and offal. 0 dygn
  - **Katt**
  - **Svin (smågris)**
    - Meat and offal. 0 dygn
  - **Får**
    - Meat and offal. 0 dygn
  - **Svin**
    - Meat and offal. 0 dygn
  - **Get**
    - Meat and offal. 0 dygn
  - **Nöt**
    - Meat and offal. 0 dygn
- 

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

QA12AA20

---

**Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Authorised in:**

Tyskland

---

**Available in:**

Tyskland

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på German

Finns tillgänglig endast på [German](#)  
Finns tillgänglig endast på [German](#)  
Finns tillgänglig endast på [German](#)  
Finns tillgänglig endast på [German](#)  
Finns tillgänglig endast på [German](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rättslig grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Animedica GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

30/03/1981

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Animedica GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Godkännandenummer:**

1468.00.00

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

9/11/2009

---

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072902>