

Calcitat S50 pro inf.

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Calcitat S50 pro inf.

Aktiv substans:

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](#)

Djurslag:

Nöt

Nöt (kalv)

Hund

Get

Får

Katt

Svin

Svin (smågris)

Administreringsväg:

Intravenös 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
6.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

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

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

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

Läkemedelsform:

Infusionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Intravenös användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Get

- Meat and offal. 0 dygn

-

Får

- Meat and offal. 0 dygn

•

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

•

Svin (smågris)

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA12AA20

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på tyska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

aniMedica GmbH

Godkännandedatum:

29/03/1981

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

aniMedica GmbH

Ansvarig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkännandenummer:

1468.01.00

Datum för ändring av godkännandestatus:

20/10/2009

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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