

CALFOSET injekčný roztok pre kone, hovädzí dobytok, ovce, kozy a ošípané

Autoriseret

- Calcium gluconate monohydrate
- CALCIUM GLYCEROPHOSPHATE
- Magnesium chloride hexahydrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

CALFOSET injekčný roztok pre kone, hovädzí dobytok, ovce, kozy a ošípané

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Får

Ged

Svin

Smågris

Hest

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Intravenøs anvendelse
Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
328.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
81.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
41.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

Får

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

Ged

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

Får

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

Ged

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

Får

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

Ged

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA12AX

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Slovakia

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Dato for markedsføringstilladelse:

28/03/1995

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

96/0014/95-S

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

28/03/1995

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.