

CALFOSET, otopina za injekciju, konj, govedo, svinja, ovca i koza

Autoriseret

- CALCIUM GLUCONATE FOR INJECTION
- CALCIUM GLYCEROPHOSPHATE
- Magnesium chloride hexahydrate

Product identification

Lægemidlets navn:

CALFOSET, otopina za injekciju, konj, govedo, svinja, ovca i koza

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Hest

Kvæg

Får

Ged

Svin

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

32.82 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

8.13 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

4.18 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intravenøs anvendelse:

- Hest
- Kvæg
- Får
- Ged
- Svin

Intramuskulær anvendelse:

- Kvæg
- Får
- Ged
- Svin

Subkutan anvendelse:

- Kvæg
 - Får
 - Ged
 - Svin
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA12AX

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Krka-Farma d.o.o.

Marketing authorisation date:

22/01/2019

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Krka d.d. Novo Mesto

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markedsføringstilladelsesnummer:

UP/I-322-05/17-01/288

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

22/01/2019

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000074261>