

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

Εγκεκριμένο

- Calcium gluconate monohydrate
- CALCIUM GLYCEROPHOSPHATE
- Magnesium chloride hexahydrate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Πρόβατο

Αίγα

Χοίρος

Απογαλακτισμένο χοιρίδιο

Άλογο

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

328.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

81.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

41.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Milk. 0 Ώρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Milk. 0 Ώρα

-

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Milk. 0 Ώρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:

•

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Milk. 0 Ώρα

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Milk. 0 Ώρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Milk. 0 Ώρα

•

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Milk. 0 Ώρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Milk. 0 Ώρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Milk. 0 Ώρα

-

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Milk. 0 Ωρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QA12AX

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Slovakia

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

28/03/1995

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Αρμόδια αρχή:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Αριθμός έγκρισης:

96/0014/95-S

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

28/03/1995

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.