

Calfoset, Injekční roztok

Εγκεκριμένο

- CALCIUM GLYCEROPHOSPHATE
- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Calfoset, Injekční roztok

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Άλογο

Βοοειδή

Πρόβατο

Αίγα

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση

Υποδόρια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

81.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

41.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

328.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση:

•

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

•

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

•

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QA12AX

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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 Λετονικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Czechia

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

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:

1/03/1995

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:

96/164/95-C

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

4/02/2011

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

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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

Επισήμανση

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