Autorisé

Calfoset oldatos injekció szarvasmarhák, juhok, kecskék, sertések számára A.U.V.

- Calcium gluconate monohydrate
- CALCIUM GLYCEROPHOSPHATE
- Magnesium chloride hexahydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Calfoset oldatos injekció szarvasmarhák, juhok, kecskék, sertések számára A.U.V.

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 32.82 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 8.13 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 4.18 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

Bovins

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

•

Mouton

- Viande et abats. 0 day

•

Chèvre

- Viande et abats. 0 day

•

Porc

- Viande et abats. 0 day

Voie intraveineuse:

•

Bovins

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

•

Mouton

- Viande et abats. 0 day

•

Chèvre

- Viande et abats. 0 day

•

Porc

- Viande et abats. 0 day

Voie sous-cutanée:

•

Bovins

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

•

Mouton

- Viande et abats. 0 day

•

Chèvre

- Viande et abats. 0 day

•

Porc

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA12AX

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Autorisé en: Hongrie
Description des conditionnements:
Disponible uniquement en <u>Hungarian</u>
Disponible uniquement en <u>Hungarian</u>
Informations complémentaires
Type d'autorisation:
Marketing Authorisation
Base légale de l'autorisation du produit: Disponible uniquement en <u>Anglais</u> <u>Italian</u> <u>Latvian</u> <u>Norwegian</u>
Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché: KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto
Date de l'autorisation de mise sur le marché: 28/03/2000
Site(s) de libération des lots du produit fini: KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto
Autorité responsable:
Directorate Of Veterinary Medicinal Products
Numéro de l'autorisation:
Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.
Date de modification du statut de l'autorisation: 28/03/2000

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments

vétérinaires, consulter ce site <u>www.adrreports.eu/vet</u>

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000076873