

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

Autorisé

- 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(s) active(s):

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(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

32.82 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

8.13 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

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

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Hongrie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

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 événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet