

Calfoset raztopina za injiciranje za konje, govedo, prašiče, ovce in koze

Autorisé

- Magnesium chloride hexahydrate
- CALCIUM GLYCEROPHOSPHATE
- Calcium gluconate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Calfoset raztopina za injiciranje za konje, govedo, prašiče, ovce in koze

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Cheval

Bovins

Mouton

Chèvre

Porc (truie)

Porc

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

4.18 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

8.13 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

32.82 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Cheval

- Viande et abats, Lait. 0 day Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

-

Bovins

- Viande et abats, Lait. 0 day Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

-

Mouton

- Viande et abats, Lait. 0 day Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

-

Chèvre

- Viande et abats, Lait. 0 day Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

-

Porc (truie)

- Viande et abats. 0 day Meso in organi: 0 dni

Voie intramusculaire:

•

Bovins

- Viande et abats, Lait. 0 day Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

•

Mouton

- Viande et abats, Lait. 0 day Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

•

Chèvre

- Viande et abats, Lait. 0 day Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

•

Porc

- Viande et abats. 0 day Meso in organi: 0 dni

Voie sous-cutanée:

•

Bovins

- Viande et abats, Lait. 0 day Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

•

Mouton

- Viande et abats, Lait. 0 day Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

•

Chèvre

- Viande et abats, Lait. 0 day Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

•

Porc

- Viande et abats. 0 day Meso in organi: 0 dni

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

QA12AX

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Slovénie

Disponible en:

Slovénie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

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:

13/06/2005

Site(s) de libération des lots du produit fini:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autorité responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numéro de l'autorisation:

NP/V/0056/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/06/2005

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.