

# CALFOSET, otopina za injekciju, konj, govedo, svinja, ovca i koza

Autorizzato

- CALCIUM GLUCONATE FOR INJECTION
- CALCIUM GLYCEROPHOSPHATE
- Magnesium chloride hexahydrate

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

CALFOSET, otopina za injekciju, konj, govedo, svinja, ovca i koza

---

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

Cavallo

bovini

Ovino

Caprino

Suino

---

### Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

---

## Product details

### **Principio attivo / Dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

32.82 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

8.13 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

4.18 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Uso endovenoso:**

- Cavallo
- bovini
- Ovino
- Caprino
- Suino

#### **Uso intramuscolare:**

- bovini
- Ovino
- Caprino
- Suino

#### **Uso sottocutaneo:**

- bovini
  - Ovino
  - Caprino
  - Suino
- 

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QA12AX

---

### **Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Croazia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Croatian

Disponibile solo in Croatian

Disponibile solo in Croatian

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Krka-Farma d.o.o.

---

**Marketing authorisation date:**

22/01/2019

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Krka d.d. Novo Mesto

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numero di autorizzazione:**

UP/I-322-05/17-01/288

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

22/01/2019

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000074261>