

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

Autorizzato

- Calcium gluconate monohydrate
- CALCIUM GLYCEROPHOSPHATE
- Magnesium chloride hexahydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Caprino

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e 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

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso endovenoso:

-

bovini

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

•

bovini

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

QA12AX

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Ungheria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Hungarian](#)

Disponibile solo in [Hungarian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

28/03/2000

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/03/2000

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet