

CALFOSET injekčný roztok pre kone, hovädzí dobytok, ovce, kozy a ošípané

Registruotas

- Calcium gluconate monohydrate
- CALCIUM GLYCEROPHOSPHATE
- Magnesium chloride hexahydrate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

CALFOSET injekčný roztok pre kone, hovädzí dobytok, ovce, kozy a ošípané

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Ožka

Kiaulė

Atjunkyti paršeliai

Žirgas

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Leisti į veną
Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų
328.20 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
81.30 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
41.80 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti po oda:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 valandos

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 valandos

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 valandos

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Leisti į veną:

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 valandos

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 valandos

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 valandos

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 valandos

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 valandos

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 valandos

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 valandos

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QA12AX

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Slovakia

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Slovakų

Pateikiama tik Slovakų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Italų Latvių Norwegian

Registruotojas:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Rinkodaros leidimo data:

28/03/1995

Serijos išleidimo gamybos vietas:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Atsakinga institucija:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registracijos numeris:

96/0014/95-S

Registracijos statuso pasikeitimo data:

28/03/1995

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.