

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

Autorisert

- Calcium gluconate
- CALCIUM GLYCEROPHOSPHATE
- Magnesium chloride hexahydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest

storfe

sau

geit

purke

gris

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Intramuskulær bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
32.82 gram / 100.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
8.13 gram / 100.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
4.18 gram / 100.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

hest

- Meat and offal, milk. 0 dag Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

-

storfe

- Meat and offal, milk. 0 dag Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

-

sau

- Meat and offal, milk. 0 dag Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

-

geit

- Meat and offal, milk. 0 dag Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

-

purke

- Slakt. 0 dag Meso in organi: 0 dni

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Meat and offal, milk. 0 dag Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

-

sau

- Meat and offal, milk. 0 dag Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

-

geit

- Meat and offal, milk. 0 dag Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

-

gris

- Slakt. 0 dag Meso in organi: 0 dni

Subkutan bruk:

-

storfe

- Meat and offal, milk. 0 dag Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

-

sau

- Meat and offal, milk. 0 dag Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

-

geit

- Meat and offal, milk. 0 dag Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

-

gris

- Slakt. 0 dag Meso in organi: 0 dni

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA12AX

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SI

Tilgjengelig i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Slovenske](#)

Bare tilgjengelig i [Slovenske](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Markedsføringsgodkjenningsdato:

13/06/2005

Tilvirker for batchfrigivelse:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ansvarlig myndighet:

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

Godkjenningsnummer:

NP/V/0056/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/06/2005

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.