

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

Dopuszczony

- Calcium gluconate monohydrate
- CALCIUM GLYCEROPHOSPHATE
- Magnesium chloride hexahydrate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Podanie dożylnie

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
328.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
81.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
41.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie podskórne:

- **Cattle**

- All relevant tissues. 0 day

- **Sheep**

- All relevant tissues. 0 day

- **Goat**

- All relevant tissues. 0 day

- **Pig**

- All relevant tissues. 0 day

- **Pig (weaned piglet)**

- All relevant tissues. 0 day

Podanie dożylnie:

- **Horse**

- All relevant tissues. no withdrawal period

All relevant tissues: Zero days

- **Cattle**

- All relevant tissues. no withdrawal period

All relevant tissues: Zero days

- **Sheep**

- All relevant tissues. no withdrawal period

All relevant tissues: Zero days

- **Goat**

- All relevant tissues. no withdrawal period

All relevant tissues: Zero days

- **Pig**

- All relevant tissues. no withdrawal period

All relevant tissues: Zero days

Podanie domięśniowe:

- **Cattle**

- All relevant tissues. no withdrawal period

All relevant tissues: Zero days

- **Sheep**

- All relevant tissues. no withdrawal period

All relevant tissues: Zero days

- **Goat**

- All relevant tissues. no withdrawal period

All relevant tissues: Zero days

- **Pig**

- All relevant tissues. no withdrawal period

All relevant tissues: Zero days

- **Pig (weaned piglet)**

- All relevant tissues. no withdrawal period

All relevant tissues: Zero days

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QA12AX

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

28/03/1995

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Krka d.d. Novo Mesto

Organ odpowiedzialny:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numer pozwolenia:

96/0014/95-S

Data zmiany statusu pozwolenia:

28/03/1995

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000023188>