

Calfoset (32,82 g + 8,13 g + 4,18 g)/100 ml Roztwór do wstrzykiwań

Upoważniony

- CALCIUM GLYCEROPHOSPHATE
- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate

Product identification

Nazwa leku:

Calfoset (32,82 g + 8,13 g + 4,18 g)/100 ml Roztwór do wstrzykiwań

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

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](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Podanie domięśniowe

Podanie dożylnie

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w Angielski
8.13 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski
4.18 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski
32.82 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Withdrawal period by route of administration:

Podanie podskórne:

- **Pig**

- No data provided.

- **Cattle**

- No data provided.

Podanie domięśniowe:

- **Pig**

- No data provided.

- **Cattle**

- No data provided.

Podanie dożylne:

- **Pig**

- No data provided.

- **Cattle**

- No data provided.

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QA12AX

Status prawny dostawy:

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

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

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

Opis pakietu:

Butelki ze szkła bursztynowego o pojemności 100 ml, zamknięte gumowym korkiem i zabezpieczone aluminiowym kapslem, pakowane pojedynczo w tekturowe pudełka

Additional information

Entitlement type:

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

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

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

Podmiot odpowiedzialny:

Krka d.d. Novo Mesto

Marketing authorisation date:

29/01/2002

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Krka d.d. Novo Mesto

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

1247

Data zmiany statusu pozwolenia:

29/01/2002

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

Documents

oznakowanie opakowań

Ulotka dla pacjenta

Charakterystyka produktu leczniczego

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057190>