

CALFOSET, otopina za injekciju, konj, govedo, svinja, ovca i koza

Autorizat

- Magnesium chloride hexahydrate
- CALCIUM GLYCEROPHOSPHATE
- CALCIUM GLUCONATE FOR INJECTION

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

CALFOSET, otopina za injekciju, konj, govedo, svinja, ovca i koza

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Bovine

Oaie

Capră

Porc

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

4.18 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

8.13 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

32.82 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA12AX

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Croată
Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Croatia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Croată

Disponibile numai în Croată

Disponibile numai în Croată

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Krka-Farma d.o.o.

Data autorizației de comercializare:

22/01/2019

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numărul autorizației:

UP/I-322-05/17-01/288

Data modificării statusului autorizației:

22/01/2019

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.