

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

Autorizat

- Calcium gluconate
- CALCIUM GLYCEROPHOSPHATE
- Magnesium chloride hexahydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Bovine

Oaie

Capră

Porc (scroafă)

Porc

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

32.82 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

8.13 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

4.18 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

•

Cal

- Carne și organe, lapte. 0 zi Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

•

Bovine

- Carne și organe, lapte. 0 zi Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

•

Oaie

- Carne și organe, lapte. 0 zi Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

•

Capră

- Carne și organe, lapte. 0 zi Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

•

Porc (scroafă)

- Carne și organe. 0 zi Meso in organi: 0 dni

Administrare intramusculară:

•

Bovine

- Carne și organe, lapte. 0 zi Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

•

Oaie

- Carne și organe, lapte. 0 zi Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

•

Capră

- Carne și organe, lapte. 0 zi Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

•

Porc

- Carne și organe. 0 zi Meso in organi: 0 dni

Administrare subcutanată:

•

Bovine

- Carne și organe, lapte. 0 zi Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

•

Oaie

- Carne și organe, lapte. 0 zi Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

•

Capră

- Carne și organe, lapte. 0 zi Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

•

Porc

- Carne și organe. 0 zi Meso in organi: 0 dni

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](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Slovenia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Slovenă](#)

Disponibile numai în [Slovenă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Data autorizației de comercializare:

13/06/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoritatea responsabilă:

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

Numărul autorizației:

NP/V/0056/001

Data modificării statusului autorizației:

13/06/2005

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 acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.