

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

Pooblašćeno

- CALCIUM GLYCEROPHOSPHATE
- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate

Product identification

Ime zdravila:

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

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
govedo

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

intramuskularna uporaba

Intravenska uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

8.13 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

4.18 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

32.82 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

Subkutana uporaba:

- **Pig**

- No data provided.

- **govedo**

- No data provided.

intramuskularna uporaba:

- **Pig**

- No data provided.

- **govedo**

- No data provided.

Intravenska uporaba:

- **Pig**

- No data provided.

- **govedo**

- No data provided.

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QA12AX

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Krka d.d. Novo Mesto

Marketing authorisation date:

29/01/2002

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Krka d.d. Novo Mesto

Pristojni organ:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Številka dovoljenja :

1247

Datum spremembe statusa dovoljenja:

29/01/2002

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

Documents

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

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