

# Calphon solução injectável para bovinos

Non  
autorizzato

- Butafosfan
- Calcium gluconate
- Calcium gluconoglucoheptonate
- Magnesium chlorate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Calphon solução injectável para bovinos

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

### Via di somministrazione:

Uso endovenoso

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

4.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

190.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

45.00 milligrammo(i) / 1.00 millimetre(s)

Disponibile solo in [English](#)

60.00 milligrammo(i) / 1.00 millimetre(s)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso endovenoso:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QA12AX

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Revocato

---

**Autorizzato in:**

Portogallo

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Portuguese](#)

Disponibile solo in [Portuguese](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3, della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Bayer Pharma AG

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

8/02/1990

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numero di autorizzazione:**

50289

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

5/07/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.