

Calciphos (190 mg + 60 mg + 5 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Geautoriseerd

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate
- SODIUM GLYCEROPHOSPHATE

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Calciphos (190 mg + 60 mg + 5 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Paard

Varken

Hond

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
190.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

-

Hond

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

-

Hond**Subcutaan gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

-

Hond

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA12AX

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:Valid

Authorised in:Polen

Package description:Alleen beschikbaar in [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:10/06/1999

Productielocaties partijvrijgifte:Drwalewskie Zaklady Przemyslu Bioweterynaryjnego S.A.

Verantwoordelijke instantie:Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Toelatingsnummer:

0865

Wijzigingsdatum status toelating:

10/06/1999

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiters

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057521>