

Calphone Solution injectable

Geautoriseerd

- Magnesium chloride
- Calcium gluconate
- CALCIUM GLUCOHEPTONATE
- Butafosfan

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Calphone Solution injectable

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Rund

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Intraveneus gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

190.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

45.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

- Hond

Subcutaan gebruik:

- Hond

Intraveneus gebruik:

- Hond

- Rund

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA12AX

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Luxemburg

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrondslag productvergunning:

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

Handelsvergunninghouder:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

1/06/1965

Productielocaties partijvrijgifte:

Provet S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Toelatingsnummer:

V 442/08/09/0957

Wijzigingsdatum status toelating:

1/06/1965

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107241>