

Calphone Solution injectable

Autorizado

- Magnesium chloride
- Calcium gluconate
- CALCIUM GLUCOHEPTONATE
- Butafosfan

Product identification

Nome do medicamento:

Calphone Solution injectable

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Via intravenosa

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em English

4.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

190.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

45.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

60.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

- Dog

Via subcutânea:

- Dog

Via intravenosa:

- Dog
- Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QA12AX

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Luxemburgo

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

1/06/1965

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Provet S.A.

Autoridade responsável:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Número da autorização:

V 442/08/09/0957

Data de alteração do estado de autorização:

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>