

Calphon vet. Injektionsvätska, lösning

Ni
odobreno

- Butafosfan
- CALCIUM GLUCOHEPTONATE
- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Calphon vet. Injektionsvätska, lösning

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Pot uporabe:

Intravenska uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

45.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

190.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:**Intravenska uporaba:**

-

govedo

- Milk. no withdrawal period
- Meat and offal. no withdrawal period

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QA12AX

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

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

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Swedish](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Elanco Animal Health GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

25/04/1986

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

PROVET S.A.

Pristojni organ:

Swedish Medical Products Agency

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

10364

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

30/11/2022

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

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.