

Calphon solução injectável para bovinos

Ni
odobreno

- Butafosfan
- Calcium gluconate
- Calcium gluconoglucoheptonate
- Magnesium chlorate

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Calphon solução injectável para bovinos

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](#)

190.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

45.00 milligram(s) / 1.00 millimetre(s)

Na voljo samo v [English](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 millimetre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

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

-

govedo

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

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:

Revoked

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 [Portuguese](#)

Na voljo samo v [Portuguese](#)

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](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Bayer Pharma AG

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

8/02/1990

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Elanco Animal Health GmbH

Pristojni organ:

Directorate General For Food And Veterinary

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

50289

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

5/07/2023

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.