

# CALPHONE

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

CALPHONE

---

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### Zieltierarten:

Rind

---

### Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

---

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

182.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)  
234.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)  
4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)  
45.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intravenöse Anwendung:**

•

**Rind**

- Milch. 0 Tag
  - Fleisch und Innereien. 0 Tag
- 

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QA12AX

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Frankreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [französisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Elanco GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

28/05/1984

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

PROVET S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Zulassungsnummer:**

FR/V/8845092 0/1984

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

28/05/2009

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.