

# CALPHONE

Toegelaten

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

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

CALPHONE

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

**Doeldiersoort(en):**

Rund

**Toedieningsweg:**

Intraveneus gebruik

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

182.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
234.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
45.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachtijd per toedieningsweg:****Intraveneus gebruik:**

- 

**Rund**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QA12AX

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)  
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Frankrijk

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

---

## Aanvullende informatie

### Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Elanco GmbH

---

**Handelsvergunningsdatum:**

28/05/1984

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Provet S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Vergunningsnummer:**

FR/V/8845092 0/1984

---

**Datum toelatingswijziging:**

28/05/2009

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.