

Calmasol-440, solution for infusion for cattle, sheep and pigs

Registrováno

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Calmafusion, 380mg/60mg/50mg, solution for infusion for cattle, sheep and pigs
Calmasol-440, solution for infusion for cattle, sheep and pigs

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Ovce

Prase

Cesta podání:

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

380.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Infuzní roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intravenózní podání:

-

Skot

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

-

Ovce

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

-

Prase

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QA12AX

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Irsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Datum registrace:

17/01/2020

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Příslušný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA22812/001/001

Datum změny stavu registrace:

17/01/2020

Referenční členský stát:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Číslo procedury:

EE/V/0104/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko Finsko Francie
Německo Řecko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Irsko Itálie Lotyšsko Malta Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko
Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na
adrese www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027507>