

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

Autorizovaný

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

Product identification

Název léčivého přípravku:

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

Calmafusion 380mg/60mg/50mg šķīdums infūzijām liellopiem, aitām un cūkām

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Ovce

Prase

Způsob podání:

Intravenózní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

380.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Infuzní roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intravenózní podání:

• Skot

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

• Ovce

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

• Prase

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QA12AX

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Lotyšsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [Latvian](#)

K dispozici pouze v [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Marketing authorisation date:

3/12/2019

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Odpovědný orgán:

Food And Veterinary Service

Registrační číslo:

V/MRP/19/0076

Datum změny stavu registrace:

3/12/2019

Referenční členský stát:

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

Číslo postupu:

EE/V/0104/001

Dotčený členský stát:

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

K dispozici 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

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027509>