

# CALMAGINE SOLUTION INJECTABLE

Zugelassen

- Metamizole sodium monohydrate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

CALMAGINE SOLUTION INJECTABLE

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

**Zieltierarten:**

Rind

Schwein

Katze

Pferd

Hund

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

522.67 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injectiōnslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 18 Tag
- Milch. no withdrawal period

En l'absence de détermination d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait de consommation, en lactation ou en période de tarissement, ni chez les futures productrices de lait de consommation dans les 2 mois précédent la mise bas.

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

- 

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 15 Tag
- Milch. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

**intravenöse Anwendung:**

- 

**Rind**

- Milch. no withdrawal period

En l'absence de détermination d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait de consommation, en lactation ou en période de tarissement, ni chez les futures productrices de lait de consommation dans les 2 mois précédent la mise bas..

- Fleisch und Innereien. 18 Tag

•

### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

•

### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

- Milch. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QN02BB02

---

#### **Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

#### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

#### **Zugelassen in:**

Frankreich

---

#### **Verfügbar in:**

Frankreich

---

#### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in französisch

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:**

Vetoquinol S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

22/06/1992

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Vetoquinol S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Zulassungsnummer:**

FR/V/4053504 3/1992

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

22/06/2012

---

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.

## Package Leaflet and Labelling

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