

# Calmafusion 380mg/60mg/50 mg Infusionslösung für Rinder, Schafe und Schweine

Zugelassen

- Boric acid
- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate monohydrate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Calmafusion 380mg/60mg/50 mg Infusionslösung für Rinder, Schafe und Schweine

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Schaf

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

intravenöse Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

380.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Infusionslösung

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intravenöse Anwendung:**

- 

#### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

- 

#### **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

- 

#### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

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

QA12AX

---

### **Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Zulassungsdatum:**

6/11/2019

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

402686.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

6/11/2019

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Estland

---

**Verfahrensnummer:**

EE/V/0104/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik  
Dänemark Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Island  
Irland Italien Lettland Malta Niederlande Norwegen Polen Portugal  
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

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.

Kombinierte Datei aller Dokumente