

# CALMOSYL

Autorizado

- Strychnos ignatii C7
- Passiflora incarnata C2
- Zincum metallicum C5
- MOSCHUS C5
- Oenanthe crocata C7
- Datura stramonium C5
- HYOSCYAMUS NIGER C5

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

CALMOSYL

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Bovino

Porcino

Caballos

Yeguas

Ovino  
Caprino

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
0.14 Gramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
0.14 Gramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
0.14 Gramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
0.14 Gramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
0.14 Gramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
0.14 Gramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
0.14 Gramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

•

**Caballos**

- Meat and offal. 0 Día

•

**Yeguas**

- Milk. 0 Día

•

**Ovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

**Caprino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QV03AX

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Francia

---

**Disponible en:**

Francia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Boiron

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

28/06/2012

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Boiron

---

### **Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Número de autorización:**

FR/V/1734122 4/2012

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

21/06/2017

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.