

LV Calmasol-204 S šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem, aitām, cūkām, suņiem un kaķiem

Autorizado

- Magnesium chloride hexahydrate
- Toldimfos sodium
- Calcium gluconate monohydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

LV Calmasol-204 S šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem, aitām, cūkām, suņiem un kaķiem

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Ovino

Porcino

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Vía intraperitoneal

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

3.34 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

4.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Not specified. 0 Día

-

Caballos

- Not specified. 0 Día

-

Ovino

- Not specified. 0 Día

-

Porcino

- Not specified. 0 Día

-

Perros

-

Gatos

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Not specified. 0 Día

-

Caballos

- Not specified. 0 Día

-

Ovino

- Not specified. 0 Día

-

Porcino

- Not specified. 0 Día

-

Perros

-

Gatos

Vía intraperitoneal:

-

Bovino

- Not specified. 0 Día

-

Caballos

- Not specified. 0 Día

-

Ovino

- Not specified. 0 Día

-

Porcino

- Not specified. 0 Día

-

Perros

-

Gatos

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Not specified. 0 Día

-

Caballos

- Not specified. 0 Día

-

Ovino

- Not specified. 0 Día

-

Porcino

- Not specified. 0 Día

-

Perros

-

Gatos

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

QA12AX

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Letonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Latvian](#)

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:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Fecha de autorización de comercialización:

27/02/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/NRP/19/0002

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/02/2019

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004700>