

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

Autorizado

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

## Product identification

### Nombre del medicamento:

Calmasol-440, solution for infusion for cattle, sheep and pigs  
Calmasol-440, infusioonilahus veistele, lammastele ja sigadele

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Bovino  
Ovino  
Porcino

### Vía de administración:

Vía intravenosa

## Product details

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

380.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

60.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución para perfusión

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Vía intravenosa:**

• **Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

• **Ovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

• **Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QA12AX

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Estonia

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Marketing authorisation date:**

8/10/2018

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autoridad responsable:**

State Agency Of Medicines

---

**Número de autorización:**

2115

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

8/10/2018

---

**Estado miembro de referencia:**

Estonia

---

**Número de procedimiento:**

EE/V/0104/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca  
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia  
Malta Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia  
Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027481>