

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

Calmafusion, 380mg/60mg/50mg, solução para perfusão para bovinos, ovinos e suínos

Principio activo:

Disponível unicamente em [English](#)

Disponível unicamente em [English](#)

Disponível unicamente em [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:

Portugal

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:

1/01/2022

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

1309/01/19DFVPT

Fecha del cambio de estado de la autorización:

1/01/2100

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027530>