

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, otopina za infuziju, za goveda, ovce i svinje

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:

Croacia

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:

14/11/2019

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número de autorización:

UP/I-322-05/19-01/694

Fecha del cambio de estado de la autorización:

7/03/2024

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

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/600000027505>