

CALMOSYL

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

CALMOSYL

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Cheval

Cheval (jument)

Mouton
Chèvre

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
0.14 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.14 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.14 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.14 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.14 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.14 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.14 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

•

Bovins

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

•

Porc

- Viande et abats. 0 day

•

Cheval

- Viande et abats. 0 day

•

Cheval (jument)

- Lait. 0 day

•

Mouton

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

•

Chèvre

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QV03AX

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon de 125 mL et de 1 pipette graduée

Flacon de 1 L avec bouchon doseur

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boiron

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

28/06/2012

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Boiron

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/1734122 4/2012

Date de modification du statut de l'autorisation:

21/06/2017

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit