

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

Autorisé

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Calmasol-440, solution for infusion for cattle, sheep and pigs  
Calmafusion (380 mg + 60 mg + 50 mg)/ml Roztwór do infuzji

---

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

---

### Voie d'administration:

Voie intraveineuse

---

## Informations sur le produit

### Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

380.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution pour perfusion

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intraveineuse:**

•

**Bovins**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

•

**Mouton**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

•

**Porc**

- Viande et abats. 0 day

---

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

QA12AX

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Pologne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## 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:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

31/01/2020

---

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

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autorité responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

2946

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

31/01/2020

---

**État membre de référence:**

Estonie

---

**Numéro de procédure:**

EE/V/0104/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchèque Danemark Finlande  
France Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Malte  
Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.