

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

Autorisé

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

Product identification

Dénomination du médicament:

Calmasol-440, solution for infusion for cattle, sheep and pigs
Calmafusion, 380+60+50mg/ml, Infuzní roztok

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Product details

Substance active / Dosage:

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

Withdrawal period by route of 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

Statut juridique de la production:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Tchéquie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique 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

Marketing authorisation date:

24/01/2020

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Numéro de l'autorisation:

96/007/20-C

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/01/2020

État membre de référence:

Estonie

Numéro de procédure:

EE/V/0104/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Finlande
France Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Malte
Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne
Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027483>