

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

Autorisé

- Boric acid
- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate monohydrate

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

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

Calmafusione, 380mg/60mg/50mg, oplossing voor infusie voor runderen, schapen en varkens

### **Substance(s) active(s):**

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(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
380.00 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:**

Pays-Bas

---

**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:**

8/10/2019

---

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

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autorité responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numéro de l'autorisation:**

REG NL 125082

---

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

1/02/2022

---

**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)

---

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

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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.