

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

Viðurkennt

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Calmafusion, 380mg/60mg/50mg, raztopina za infundiranje za govedo, ovce in prašiče

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Svín

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

380.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Innrennslislyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í bláæð:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA12AX

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Dagsetning markaðsleyfis:

5/11/2019

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ábyrgt yfirvald:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Markaðsleyfisnúmer:

MR/V/0683/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

5/11/2019

Umsjónarland (RMS):

Eistland

Ferilsnúmer:

EE/V/0104/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaríja Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Finnland

Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lettland Malta Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027513>