

LV Calmasol-204 S šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem, aitām, cūkām, suņiem un kaķiem

Autorizzato

- Magnesium chloride hexahydrate
- Toldimfos sodium
- Calcium gluconate monohydrate

Product identification

Denominazione del medicinale:

LV Calmasol-204 S šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem, aitām, cūkām, suņiem un kaķiem

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

Ovino

Suino

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Uso intraperitoneale

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

3.34 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

4.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso endovenoso:

-

bovini

- non specificato. 0 giorno

-

Cavallo

- non specificato. 0 giorno

-

Ovino

- non specificato. 0 giorno

-

Suino

- non specificato. 0 giorno

-

Cane

-

Gatto

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- non specificato. 0 giorno

-

Cavallo

- non specificato. 0 giorno

-

Ovino

- non specificato. 0 giorno

-

Suino

- non specificato. 0 giorno

-

Cane

-

Gatto

Uso intraperitoneale:

-

bovini

- non specificato. 0 giorno

-

Cavallo

- non specificato. 0 giorno

-

Ovino

- non specificato. 0 giorno

-

Suino

- non specificato. 0 giorno

•

Cane

•

Gatto

Uso intramuscolare:

•

bovini

- non specificato. 0 giorno

•

Cavallo

- non specificato. 0 giorno

•

Ovino

- non specificato. 0 giorno

•

Suino

- non specificato. 0 giorno

•

Cane

•

Gatto

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA12AX

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Lettonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Marketing authorisation date:

27/02/2019

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/NRP/19/0002

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/02/2019

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004700>