

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

Autorizzato

- Boric acid
- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate monohydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Suino

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
60.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
380.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per infusione

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

•

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 ora

•

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 ora

•

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno
-

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

QA12AX

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Danimarca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

11/11/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

62799

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/11/2019

Stato membro di riferimento:

Estonia

Numero di procedura:

EE/V/0104/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Finlandia
Francia Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Malta

Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia
Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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