

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

Autorizzato

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Calmafusion 380mg/60mg/50mg šķīdums infūzijām liellopiem, aitām un cūkām

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Suino

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

380.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

60.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per infusione

Withdrawal period by route of administration:

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

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Lettonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Latvian](#)
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:

4/12/2019

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/MRP/19/0076

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/12/2019

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

Documents

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.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027509>