

Calmafusion Oplossing voor infusie

Toegelaten

- Boric acid
- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate monohydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Calmafusion Oplossing voor infusie

Calmafusion Solution pour perfusion

Calmafusion Infusionslösung

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Varken

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
380.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor infusie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Varken

- Meat and offal. 0 day
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA12AX

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws
Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Handelsvergunningsdatum:

13/11/2019

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

BE-V549697

Datum toelatingswijziging:

13/11/2019

Rapporterende lidstaat:

Estland

Procedurenummer:

EE/V/0104/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Finland
Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland
Malta Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië
Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/01/2026

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/01/2026

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/01/2026

Downloaden