

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

Toegelaten

- Boric acid
- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate monohydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

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

Wachttijd 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:

Denemarken

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:

11/11/2019

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Verantwoordelijke instantie:

Danish Medicines Agency

Vergunningsnummer:

62799

Datum toelatingswijziging:

11/11/2019

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

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.