

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

Autorisert

- Boric acid
- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate monohydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

CALMAFUSION SOLUTION POUR PERFUSION POUR BOVINS, OVINS ET PORCINS

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

gris

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
50.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
60.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
380.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Infusjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

sau

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

gris

- Slakt. 0 dag
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA12AX

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Markedsføringsgodkjenningsdato:

20/11/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/1287522 1/2019

Status for endring av markedsføringstillatelse:

20/11/2019

Referanse medlemsstat:

EE

Prosedyrenummer:

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ DK FI FR DE EL HU IS Irland IT LV MT NL
NO PL PT RO SI SI ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.