

# 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 380mg/60mg/50mg, otopina za infuziju, za goveda, ovce i svinje

### 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 gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

HR

---

**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:**

14/11/2019

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Ansvarlig myndighet:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Godkjenningsnummer:**

UP/I-322-05/19-01/694

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

7/03/2024

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Preparatomtale

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