

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

Autorizado

- Boric acid
- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate monohydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Calmasol-440, infusioonilahus veistele, lammastele ja sigadele

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

50.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

60.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

380.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para perfusão

Intervalo de segurança por via de administração:**Via intravenosa:**

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

-

Sheep

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA12AX

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Estónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Data de autorização de introdução no mercado:

8/10/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autoridade responsável:

State Agency Of Medicines

Número da autorização:

2115

Data da alteração do estado de autorização:

8/10/2018

Estado-Membro de referência:

Estónia

Número de procedimento:

EE/V/0104/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca
Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia
Malta Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia
Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.