

CALMAGINE SOLUTION INJECTABLE

Autorizat

- Metamizole sodium monohydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

CALMAGINE SOLUTION INJECTABLE

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Pisică

Cal

Câine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

522.67 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare intramusculară:**

-

Bovine

- Carne și organe. 18 zi
- Lapte. no withdrawal period

En l'absence de détermination d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait de consommation, en lactation ou en période de tarissement, ni chez les futures productrices de lait de consommation dans les 2 mois précédent la mise bas.

-

Porc

- Carne și organe. 15 zi

-

Cal

- Carne și organe. 15 zi
- Lapte. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Lapte. no withdrawal period

En l'absence de détermination d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait de consommation, en lactation ou en période de tarissement, ni chez les futures productrices de lait de consommation dans les 2 mois précédent la mise bas..

- Carne și organe. 18 zi

-

Porc

- Carne și organe. 15 zi

-

Cal

- Carne și organe. 15 zi
- Lapte. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QN02BB02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

France

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vetoquinol S.A.

Data autorizației de comercializare:

22/06/1992

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Vetoquinol S.A.

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/4053504 3/1992

Data modificării statusului autorizației:

22/06/2012

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.