

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

Oprávnený

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

Product identification

Názov lieku:

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

Camasan vet

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intravenózne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

380.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Infúzny roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intravenózne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QA12AX

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Fínsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Marketing authorisation date:

4/12/2019

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Zodpovedný orgán:

Finnish Medicines Agency

Číslo registrácie:

37098

Dátum zmeny stavu registrácie:

4/12/2019

Referenčný členský štát:

Estónsko

Číslo postupu:

EE/V/0104/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Dánsko Fínsko
Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Island Írsko Taliansko Lotyšsko
Malta Holandsko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko
Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027486>