

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

Godkänd

- Boric acid
- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate monohydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

CALMAFUSION SOLUTION POUR PERFUSION POUR BOVINS, OVINS ET PORCINS

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Svin

Administreringsväg:

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
380.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Infusionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Får

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA12AX

Receptstatus:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Frankrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Godkännandedatum:

20/11/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandennummer:

FR/V/1287522 1/2019

Datum för ändring av godkännandestatus:

20/11/2019

Referensmedlemsstat:

Estland

Procedurnummer:

EE/V/0104/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Finland
Frankrike Tyskland Grekland Ungern Island Irland Italien Lettland Malta
Nederländerna Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien
Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.