

Calcibel 240/60/60 mg/ml solution for infusion for horses, cattle, sheep, goats and pigs

Registrováno

- Boric acid
- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Calcibel 240/60/60 mg/ml solution for infusion for horses, cattle, sheep, goats and pigs

Calcibel 240/60/60 mg/ml raztopina za infundiranje za konje, govedo, ovce, koze in prašiče

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

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

Ovce

Kůň

Prase

Cesta podání:

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

240.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Infuzní roztok

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QA12AX

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Slovinsko

Dostupné v:

Slovinsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Datum registrace:

22/03/2016

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Příslušný orgán:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Registrační číslo:

DC/V/0527/001

Datum změny stavu registrace:

22/03/2016

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo procedury:

NL/V/0197/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko Finsko Řecko Maďarsko Irsko
Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

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

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.