

# Calcibel Forte, 380/60/50mg/ml, Infuzní roztok

Registrováno

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Calcibel Forte, 380/60/50mg/ml, Infuzní roztok

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Kůň

Skot

Ovce

Koza

Prase

### Cesta podání:

Intravenózní podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

380.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Léková forma:

Infuzní roztok

---

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

#### Intravenózní podání:

•

##### **Kůň**

- Mléko. 0 hour

- Maso. 0 day

•

##### **Skot**

- Mléko. 0 hour

- Maso. 0 day

•

##### **Ovce**

- Mléko. 0 hour

- Maso. 0 day

•

##### **Koza**

- Mléko. 0 hour

- Maso. 0 day

•

## **Prase**

- Maso. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**  
QA12AX

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Česko

---

**Popis balení:**

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:**

30/09/2021

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Příslušný orgán:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Registrační číslo:**

96/044/21-C

---

**Datum změny stavu registrace:**

28/01/2022

---

**Referenční členský stát:**

Česko

---

**Číslo procedury:**

CZ/V/0170/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Kypr Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Finsko Řecko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Irsko Itálie Lotyšsko Litva Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko  
Slovinsko Španelsko

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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 20/08/2025

Stažení

Příbalová informace

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 20/08/2025

Stažení

Označení na obalu

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 20/08/2025

Stažení