

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

Zugelassen

- Boric acid
- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Pferd

Schwein

Ziege

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

240.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Infusionslösung

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA12AX

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Verfügbar in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zulassungsdatum:

2/10/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

89103/28-09-2021/K-0214301

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/09/2021

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0197/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Kroatien Zypern Tschechische Republik Dänemark Finnland
Griechenland Ungarn Irland Polen Portugal Rumänien Slowakei Slowenien
Spanien Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

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

Dokumente

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.