

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:

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Verfügbar in:

United Kingdom (Northern Ireland)

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:

25/04/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 41816/4002

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/06/2024

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