

Calcibel Forte, 380/60/50 mg/ml solution for infusion for horses, cattle, sheep, goats and pigs

Zugelassen

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Calcibel Forte, 380/60/50 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:

Pferd

Rind

Schaf

Ziege

Schwein

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

380.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Infusionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Pferd

- Milch. 0 Stunde
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Rind

- Milch. 0 Stunde
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schaf

- Milch. 0 Stunde
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Ziege

- Milch. 0 Stunde
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QA12AX

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Estland

Verfügbar in:

Estland

Packungsbeschreibung:

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:

28/09/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

2309

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/09/2021

Referenzmitgliedstaat:

Tschechische Republik

Verfahrensnummer:

CZ/V/0170/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Zypern Dänemark Estland Finnland Griechenland Ungarn Island
Irland Italien Lettland Litauen Polen Portugal Rumaenien Slowakei
Slowenien Spanien

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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