

File downloaded on 2026-05-08

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000053625>

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

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

Zugelassen

## 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

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](#)

## 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:

- 20/09/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

- Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

- National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

- 84808/21-09-2021/K-0214302

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

- 20/09/2021

Referenzmitgliedstaat:

- Tschechische Republik

Verfahrensnummer:

- CZ/V/0170/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

- Österreich
- Zypern
- Dänemark
- Estland
- Finnland
- Griechenland
- Ungarn
- Island
- Irland
- Italien
- Lettland
- Litauen
- Polen
- Portugal
- Rumänien
- 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

### Produktinformation

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

[Andere Sprachen \(2\)](#)

griechisch (PDF)

Veröffentlicht am: 2/10/2025

[Herunterladen](#)

englisch (PDF)

Veröffentlicht am: 2/10/2025

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

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

[Andere Sprachen \(2\)](#)

griechisch (PDF)

Veröffentlicht am: 2/10/2025

[Herunterladen](#)

englisch (PDF)

Veröffentlicht am: 2/10/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

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

[Andere Sprachen \(1\)](#)

englisch (PDF)

Veröffentlicht am: 14/03/2026

[Herunterladen](#)