

Calcibel Forte, 380/60/50mg/ml, Solution for infusion

Autorisiert

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

Product identification

Name des Arzneimittels:

Calcibel Forte, 380/60/50mg/ml, Solution for infusion

CALCIBEL FORTE 380/60/50 mg/ml SOLUCION PARA PERFUSION PARA CABALLOS
BOVINO OVINO CAPRINO Y PORCINO

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Pferd

Rind

Schaf

Ziege

Schwein

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

380.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Infusionslösung

Withdrawal period by route of administration:

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

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Spanien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

22/10/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

4044 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/10/2021

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053626>