

# 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:**

Irland

---

### **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:**

12/11/2021

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Zuständige Behörde:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Zulassungsnummer:**

VPA10445/007/001

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

12/11/2021

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)