

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

Calcibel Forte, 380/60/50 mg/ml innrennslislyf, lausn fyrir hesta, nautgripi, sauðfé, geitur og svín

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 Veterinärkode (ATCvet-Code):

QA12AX

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Island

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:

28/10/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

Icelandic Medicines Agency

Zulassungsnummer:

IS/2/21/012/01

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/10/2021

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 estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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