

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 PLUS

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

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Italien

Available in:

Italien

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:

21/02/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

105568

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/02/2022

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](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053631>