

# Calciolab 216.18/60/51 mg/ml solution for infusion

Autorisiert

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

Calciolab 216.18/60/51 mg/ml solution for infusion

Calciolab 216.18/60/51 mg/ml инфузионен разтвор

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

### **Zieltierart(en):**

Rind

Schaf

Ziege

Schwein

Pferd

Hund

### **Art der Anwendung:**

intravenöse Anwendung

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in English

216.18 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

51.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Infusionslösung

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **intravenöse Anwendung:**

- 

#### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

- 

#### **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

- 

#### **Ziege**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

- 

#### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

## **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

•

## **Hund**

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QA12

---

### **Abgaberegung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Authorised in:**

Bulgarien

---

### **Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

19/09/2024

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Zulassungsnummer:**

0022-3269

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

19/09/2024

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Estland

---

**Verfahrensnummer:**

EE/V/0107/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Bulgarien Tschechische Republik Griechenland Ungarn Lettland Litauen

Slowakei

---

**Generic of:**

600000055967

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.

#### Package Leaflet and Labelling

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000103018>