

# Calcibel 240/60/60 mg/ml solution for infusion for horses, cattle, sheep, goats and pigs

Autorizado

- Boric acid
- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Calcibel 240/60/60 mg/ml solution for infusion for horses, cattle, sheep, goats and pigs

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Bovino

Ovino

Caballos

Porcino

Caprino

### **Vía de administración:**

Vía intravenosa

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
60.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
240.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
60.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Solución para perfusión

---

### **código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QA12AX

---

### **Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

### **Autorizado en:**

Grecia

---

### **Disponible en:**

Grecia

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

2/10/2016

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autoridad responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Número de autorización:**

89103/28-09-2021/K-0214301

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

27/09/2021

---

**Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

**Número de procedimiento:**

NL/V/0197/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Finlandia Grecia Hungría Irlanda Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España Suecia

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

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.