

Calcibel Forte, 380/60/50mg/ml, Solution for infusion

Autorizado

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

Product identification

Nombre del medicamento:

Calcibel Forte, 380/60/50mg/ml, Solution for infusion

Calcibel Forte 380+60+50 mg/ml infusionsvæske, opløsning

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Bovino

Ovino

Caprino

Porcino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Product details

Principio activo y concentración:

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

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

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

Forma farmacéutica:

Solución para perfusión

Withdrawal period by route of administration:

Vía intravenosa:

• Caballos

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 0 Día

• Bovino

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 0 Día

• Ovino

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 0 Día

• Caprino

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 0 Día

• Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QA12AX

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Dinamarca

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

19/05/2022

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoridad responsable:

Danish Health And Medicines Authority

Número de autorización:

65044

Fecha del cambio de estado de la autorización:

19/05/2022

Estado miembro de referencia:

República Checa

Número de procedimiento:

CZ/V/0170/001

Estados miembros afectados:

Austria Chipre Dinamarca Estonia Finlandia Grecia Hungría Islandia Irlanda
Italia Letonia Lituania Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia
Eslovenia España

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

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053587>