

# Calcibel Forte, 380/60/50 mg/ml solution for infusion for horses, cattle, sheep, goats and pigs

Autorizado

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Calcibel Forte, 380/60/50 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:**

Caballos

Bovino

Ovino

Caprino

Porcino

### **Vía de administración:**

Vía intravenosa

## Datos del medicamento

### **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

---

### **Tiempo de espera por vía de administración:**

#### **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 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:**

Estonia

---

### **Disponible en:**

Estonia

---

### **Descripción del formato:**

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:**

28/09/2021

---

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autoridad responsable:**

State Agency Of Medicines

---

**Número de autorización:**

2309

---

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

28/09/2021

---

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

---

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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