

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:

Islandia

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:

28/10/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoridad responsable:

Icelandic Medicines Agency

Número de autorización:

IS/2/21/012/01

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/10/2021

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

Documentos

Combined File of all Documents

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