

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

Volitatud

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

hobune

veis

lammas

kits

sig

Manustamisviis:

Intravenoosne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English
380.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) English
60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) English
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Infusioonilahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intravenoosne:

•

hobune

- piim. 0 hour
- liha ja söödavad koed. 0 day

•

veis

- piim. 0 hour
- liha ja söödavad koed. 0 day

•

lammas

- piim. 0 hour
- liha ja söödavad koed. 0 day

•

kits

- piim. 0 hour
- liha ja söödavad koed. 0 day

-

sig

- liha ja söödavad koed. 0 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QA12AX

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Kreeka

Saadaval:

Kreeka

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Müügiloa kuupäev:

20/09/2021

Partii vabastamise tootmiskohad:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Vastutav asutus:

National Organization For Medicines

Müügiloa number:

84808/21-09-2021/K-0214302

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

20/09/2021

Viiteliikmesriik:

Tšehhi

Müügiloamenetluse number:

CZ/V/0170/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Küpros Taani Eesti Soome Kreeka Ungari Island Iirimaa Itaalia
Läti Leedu Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.