

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

Volitatud

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

Product identification

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

hobune

veis

lammas

kits

sig

Manustamisviis:

Intravenoosne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult English

380.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Turustatakse ainult English

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Turustatakse ainult English

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Infusioonilahus

Withdrawal period by route of administration:

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

-

signa

- liha ja söödavad koed. 0 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QA12AX

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Itaalia

Available in:

Itaalia

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloo õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloo hoidja:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

21/02/2022

Partii vabastamise tootmiskohad:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Vastutav asutus:

Ministry Of Health

Authorisation number:

105568

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

21/02/2022

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053631>