

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 anatomsilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QA12AX

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Rumeenia

Saadaval:

Rumeenia

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:

19/09/2021

Partii vabastamise tootmiskohad:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Vastutav asutus:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Müügiloa number:

210139

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

2/11/2025

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

Combined File of all Documents

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