

Calcibel 240/60/60 mg/ml solution for infusion for horses, cattle, sheep, goats and pigs

Volitatud

- Boric acid
- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate

Product identification

Ravimi nimetus:

Calcibel 240/60/60 mg/ml solution for infusion for horses, cattle, sheep, goats and pigs

Calcibel 240/60/60 mg/ml διάλυμα για έγχυση για άλογα, βοοειδή, πρόβατα, αίγες και χοίρους

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis

kits (täiskasvanud emane)

lammas

hobune

sig

Manustamisviis:

Intravenoosne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult English

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Turustatakse ainult English

240.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Turustatakse ainult English

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Infusioonilahus

Withdrawal period by route of administration:

Intravenoosne:

-

veis

-

kits (täiskasvanud emane)

-

lammas

-

hobune

-

sig

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

QA12AX

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Küpros

Available in:

Küpros

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

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

Müügiloa hoidja:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

29/05/2016

Partii vabastamise tootmiskohad:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Vastutav asutus:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Authorisation number:

CY00541V

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

20/07/2021

Viiteliikmesriik:

Holland

Müügiloamenetluse number:

NL/V/0197/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Horvaatia Küpros Tšehhi Taani Soome Kreeka Ungari Iirimaa Poola
Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania Rootsi
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000108566>