

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

Autorisé

- Boric acid
- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

Calcibel 240 mg/ml + 60 mg/ml + 60 mg/ml Roztwór do infuzji

---

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Bovins

Chèvre (femelle adulte)

Mouton

Cheval

Porc

---

### Voie d'administration:

Voie intraveineuse

---

## Informations sur le produit

### **Substance active / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
240.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution pour perfusion

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intraveineuse:**

- 

**Bovins**

- 

**Chèvre (femelle adulte)**

- 

**Mouton**

- 

**Cheval**

- 

**Porc**

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QA12AX

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Pologne

---

**Disponible en:**

Pologne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

3/02/2017

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autorité responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

2615

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

3/02/2017

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0197/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Croatie Chypre Tchéquie Danemark Finlande Grèce Hongrie  
Irlande Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034586>