

# 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

Calzium 240/60/60 mg/ml solução para perfusão para equídeos, bovinos, ovinos, caprinos e suínos

---

### Substance(s) active(s):

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(s) active(s) / 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

---

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

QA12AX

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Portugal

---

**Disponible en:**

Portugal

---

**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:**

29/02/2016

---

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autorité responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numéro de l'autorisation:**

989/01/16DFVPT

---

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

27/05/2025

---

**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

Fichier combinant tous les documents

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