

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

Autorisé

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

Product identification

Dénomination du médicament:

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

CALCIBEL FORTE 380/60/50 mg/ml SOLUCION PARA PERFUSION PARA CABALLOS
BOVINO OVINO CAPRINO Y PORCINO

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval

Bovins

Mouton

Chèvre

Porc

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Product details

Substance active / Dosage:

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

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

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

Forme pharmaceutique:

Solution pour perfusion

Withdrawal period by route of administration:

Voie intraveineuse:

• Cheval

- Lait. 0 hour
- Viande et abats. 0 day

• Bovins

- Lait. 0 hour
- Viande et abats. 0 day

• Mouton

- Lait. 0 hour
- Viande et abats. 0 day

• Chèvre

- Lait. 0 hour
- Viande et abats. 0 day

• Porc

- Viande et abats. 0 day
-

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

QA12AX

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Espagne

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique 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

Marketing authorisation date:

22/10/2021

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorité responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

4044 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/10/2021

État membre de référence:

Tchéquie

Numéro de procédure:

CZ/V/0170/001

États membres concernés:

Autriche Chypre Danemark Estonie Finlande Grèce Hongrie Islande Irlande
Italie Lettonie Lituanie Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie
Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.

Notice

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053626>