

# Calcibel Forte, 380/60/50 mg/ml solution for infusion for horses, cattle, sheep, goats and pigs

Autorisé

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Calcibel Forte, 380/60/50 mg/ml solution for infusion for horses, cattle, sheep, goats and pigs

Calcibel Forte, 380/60/50 mg/ml, infuzinis tirpalas arkliams, galvijams, avims, ožkoms ir kiaulėms

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Cheval

Bovins

Mouton

Chèvre

Porc

**Voie d'administration:**

Voie intraveineuse

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

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

---

**Temps d'attente par voie d'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

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Lituanie

---

**Disponible en:**

Lituanie

---

**Description des conditionnements:**

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:**

13/09/2021

---

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autorité responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

LT/2/21/2680/001

---

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

28/05/2025

---

**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)

---

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.