

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

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 soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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:

2/11/2021

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 41816/4005

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/06/2024

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

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.