

# 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

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### **Espèces cibles:**

Bovins

Mouton

Cheval

Porc

Chèvre

### **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:**

Chypre

---

### **Disponible en:**

Chypre

---

### **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:**

29/05/2016

---

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autorité responsable:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Numéro de l'autorisation:**

CY00541V

---

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

20/07/2021

---

**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 événements 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 (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.