

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

Viðurkennt

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Calcibel Forte 380/60/50 mg/ml Infusionslösung für Pferde, Rinder, Schafe, Ziegen und Schweine

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hestur

Nautgripir

Sauðkind

Geit

Svín

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í English

380.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í English

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í English

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Innrennslislyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

-

Hestur

- Mjólk. 0 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Nautgripir

- Mjólk. 0 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Sauðkind

- Mjólk. 0 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Geit

- Mjólk. 0 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA12AX

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Austurríki

Fáanlegt í:

Austurríki

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Dagsetning markaðsleyfis:

17/09/2021

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ábyrgt yfirvald:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

840817

Dagsetning á breytingu stöðu:

17/09/2021

Umsjónarland (RMS):

Tékkland

Ferilsnúmer:

CZ/V/0170/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Kýpur Danmörk Eistland Finnland Grikkland Ungverjaland Ísland
Írland Ítalía Lettland Litáen Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía
Spánn Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru
tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053622>