

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

Viðurkennt

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

Product identification

Heiti lyfs:

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

CALCIBEL FORTE (380+60+50)MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΕΝΔΟΦΛΕΒΙΑ ΕΓΧΥΣΗ

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hestur

Nautgripir

Sauðkind

Geit

Svín

Íkomuleið:

Til notkunar í bláæð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

380.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í [English](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Innrennslislyf, lausn

Withdrawal period by route of administration:

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):

QA12AX

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Grikkland

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

21/09/2021

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

84808/21-09-2021/K-0214302

Dagsetning leyfisbreytingar:

21/09/2021

Umsjónarland (RMS):

Tékkland

Númer verkferlis:

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)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053625>