

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

Heimilað

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

### Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Hestur

Nautgripir

Sauðkind

Geit

Svín

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

## Upplýsingar um lyf

### **Virkt efni og styrkur:**

Aðeins fáanlegt í enska  
380.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska  
60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska  
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 (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QA12AX

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Slóvenía

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

25/03/2022

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

DC/V/0527/002

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

25/03/2022

---

**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 dýrallyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Áletranir

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

Fylgiseðill

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