

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 fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Nautgripir

Sauðkind

Geit

Svín

Leið stjórnsýslu:

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:

Slóvakía

Fáanlegt í:

Slóvakía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Dagsetning markaðsleyfis:

12/01/2022

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/032/DC/21-S

Dagsetning á breytingu stöðu:

12/01/2022

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 dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

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

Samantekt á eiginleikum lyfs

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.

Áletranir

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