

Calcibel 240/60/60 mg/ml solution for infusion for horses, cattle, sheep, goats and pigs

Autorizzato

- Boric acid
- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Calcibel 240/60/60 mg/ml solution for infusion for horses, cattle, sheep, goats and pigs

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Cavallo

Suino

Caprino

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

60.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

240.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

60.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per infusione

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA12AX

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Svezia

Disponibile in:

Svezia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

24/03/2017

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorità responsabile:

Swedish Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

52732

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/03/2017

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0197/001

Stati membri interessati:

Austria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Finlandia Grecia Ungheria
Irlanda Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.