

Calcibel 240/60/60 mg/ml

Solution for Infusion for Horses, Cattle, Sheep, Goats and Pigs

Autorizzato

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate
- Boric acid

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Calcibel 240/60/60 mg/ml Solution for Infusion for Horses, Cattle, Sheep, Goats and Pigs

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Capra (femmina adulta)

Ovino

Cavallo

Suino

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Product details

Principio attivo / 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

Withdrawal period by route of administration:

Uso endovenoso:

- **bovini**
 - **Capra (femmina adulta)**
 - **Ovino**
 - **Cavallo**
 - **Suino**
-

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

QA12AX

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

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

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Marketing authorisation date:

25/04/2016

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorità responsabile:

VMD

Numero di autorizzazione:

Vm 41816/4002

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/08/2022

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: [*https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034613*](https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034613)