

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

Autorisert

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

## Product identification

### Legemidlets navn:

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

CALCIBEL FORTE, 380/60/50 mg/ml soluție perfuzabilă pentru cai, bovine, oi, capre și porci

### Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

### Dyrearter:

hest

storfe

sau

geit

gris

### Administrering:

Intravenøs bruk

## Product details

### **Virkestoff / Styrke:**

Tilgjengelig bare i [English](#)  
380.00 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)  
60.00 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)  
50.00 milligram / 1.00 milliliter

---

### **Legemiddelform:**

Infusjonsvæske, oppløsning

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Intravenøs bruk:**

- **hest**

- Melk. 0 time

- Slakt. 0 dag

- **storfe**

- Melk. 0 time

- Slakt. 0 dag

- **sau**

- Melk. 0 time

- Slakt. 0 dag

- **geit**

- Melk. 0 time

- Slakt. 0 dag

- **gris**

- Slakt. 0 dag

---

### **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QA12AX

---

**Utleveringsbestemmelser :**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Authorised in:**

RO

---

**Pakningsvedlegg:**

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Marketing authorisation date:**

20/09/2021

---

**Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Ansvarlig myndighet:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Godkjenningsnummer:**

210139

---

**Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:**

20/09/2021

---

**Referanse medlemsstat:**

CZ

---

**Prosedyrenummer:**

CZ/V/0170/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT Kypros DK EE FI EL HU IS Irland IT LV LT PL PT RO SI SI ES

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053636>