

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 infúzny roztok pre kone, hovädzí dobytok, ovce, kozy a ošípané

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:

SI

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:

12/01/2022

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/032/DC/21-S

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

12/01/2022

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

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/600000053589>