

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

Toegelaten

- Boric acid
- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

Schaap

Paard

Varken

Geit

### **Toedieningsweg:**

Intraveneus gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
240.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor infusie

---

### **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:  
QA12AX

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)  
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Vergunningsstatus:**

Valid

---

### **Toegelaten in:**

Hongarije

---

### **Beschikbaar in:**

Hongarije

---

### **Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

25/05/2016

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### **Vergunningsnummer:**

3774/X/16 NÉBIH ÁTI

---

### **Datum toelatingswijziging:**

25/05/2016

---

### **Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

### **Procedurenummer:**

NL/V/0197/001

---

### **Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Finland Griekenland  
Hongarije Ierland Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje  
Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)