

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

Geautoriseerd

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate
- Boric acid

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Geiten

Schaap

Paard

Varken

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

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

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

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

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor infusie

Withdrawal period by route of administration:

Intraveneus gebruik:

- **Rund**
 - **Geiten**
 - **Schaap**
 - **Paard**
 - **Varken**
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA12AX

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Ierland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

22/04/2016

Productielocaties partijvrijgifte:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Verantwoordelijke instantie:

Health Products Regulatory Authority

Toelatingsnummer:

VPA10445/003/001

Wijzigingsdatum status toelating:

22/04/2016

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 [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/600000034585>