

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

Geautoriseerd

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Calcibel Forte, 380/60/50mg/ml, Infuzní roztok

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Rund

Schaap

Geit

Varken

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

380.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor infusie

Withdrawal period by route of administration:

Intraveneus gebruik:

-

Paard

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

-

Rund

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

-

Schaap

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

-

Geit

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA12AX

Afleverstatus:

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

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Tsjechië

Package description:

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:

30/09/2021

Productielocaties partijvrijgifte:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Toelatingsnummer:

96/044/21-C

Wijzigingsdatum status toelating:

28/01/2022

Rapporterende lidstaat:

Tsjechië

Procedurenummer:

CZ/V/0170/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Cyprus Denemarken Estland Finland Griekenland Hongarije
IJsland Ierland Italië Letland Litouwen Polen Portugal Roemenië Slowakije
Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053621>