

# Calcibel Forte, 380/60/50 mg/ml solution for infusion for horses, cattle, sheep, goats and pigs

Toegelaten

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

## Productidentificatie

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

Calcibel Forte, 380/60/50 mg/ml solution for infusion for horses, cattle, sheep, goats and pigs

Calcibel Forte 380/60/50 mg/ml Infusionslösung für Pferde, Rinder, Schafe, Ziegen und Schweine

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

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

Paard

Rund

Schaap

Geit

Varken

---

**Toedieningsweg:**

Intraveneus gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels

380.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor infusie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****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 [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**Valid

---

**Toegelaten in:**Oostenrijk

---

**Beschikbaar in:**Oostenrijk

---

**Verpakkingsomschrijving:**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:**

17/09/2021

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Vergunningsnummer:**

840817

---

**Datum toelatingswijziging:**

17/09/2021

---

**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 Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands  
Norwegian

---

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

## Documenten

Bijsluiters

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

Samenvatting van de productkenmerken

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.