

# 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, 380/60/50 mg/ml, infuzinis tirpalas arkliams, galvijams, avims, ožkoms ir kiaulėms

### **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](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Litouwen

---

**Available in:**

Litouwen

---

**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:**

13/09/2021

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Verantwoordelijke instantie:**

State Food And Veterinary Service

---

**Toelatingsnummer:**

LT/2/21/2680/001

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

13/09/2021

---

**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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Documents

RV2680.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053632>