

Calcibel Forte, 380/60/50 mg/ml Solution for Infusion for Horses, Cattle, Sheep, Goats and Pigs

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 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):

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:

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

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:

2/11/2021

Productielocaties partijvrijgifte:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

Toelatingsnummer:

Vm 41816/4005

Wijzigingsdatum status toelating:

27/06/2024

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053590>