

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

Autorisert

- Boric acid
- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

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

Calcibel, 240/60/60 mg/mL, otopina za infuziju, za konje, goveda, ovce, koze i svinje

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

storfe

voksen hunngeit

sau

hest

gris

### Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

---

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
60.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
240.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
60.00 milligram / 1.00 milliliter

---

### Legemiddelform:

Infusjonsvæske, oppløsning

---

### Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA12AX

---

### Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

---

### Autorisert i:

HR

---

### Tilgjengelig i:

HR

---

### Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

27/10/2016

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Ansvarlig myndighet:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Godkjenningsnummer:**

UP/I-322-05/21-01/703

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

25/06/2025

---

**Referanse medlemsstat:**

NL

---

**Prosedyrenummer:**

NL/V/0197/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT HR Kypros CZ DK FI EL HU Irland PL PT RO SI SI ES SE

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.