

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

Autorisert

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Calcibel Forte, 380/60/50 mg/ml oldatos infúzió lovak, szarvasmarhák, juhok, kecskék, és sertések részére A.U.V.

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

hest

storfe

sau

geit

gris

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)
380.00 milligram / 1.00 milliliter

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

Bare tilgjengelig i [English](#)
50.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Infusjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

hest

- Melk. 0 time
- Slakt. 0 dag

-

storfe

- Melk. 0 time
- Slakt. 0 dag

-

sau

- Melk. 0 time
- Slakt. 0 dag

-

geit

- Melk. 0 time
- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA12AX

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

HU

Tilgjengelig i:

HU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Markedsføringsgodkjenningsdato:

19/10/2021

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

4285/X/21 NÉBIH ÁTI

Status for endring av markedsføringstillatelse:

19/10/2021

Referanse medlemsstat:

CZ

Prosedyrenummer:

CZ/V/0170/001

Gjeldende medlemsstater:

AT Kypros DK EE FI EL HU IS Irland IT LV LT PL PT RO SI SI ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053628>