

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

Autorizado

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

Product identification

Nome do medicamento:

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

Calcibel Forte, 380/60/50 mg/ml innrennsislyf, lausn fyrir hesta, nautgripi, sauðfé, geitur og svín

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
380.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
60.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para perfusão

Withdrawal period by route of administration:

Via intravenosa:

• Horse

- Milk. 0 hora
- Meat and offal. 0 dia

• Cattle

- Milk. 0 hora
- Meat and offal. 0 dia

• Sheep

- Milk. 0 hora
- Meat and offal. 0 dia

• Goat

- Milk. 0 hora
- Meat and offal. 0 dia

• **Pig**

- Meat and offal. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QA12AX

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Islândia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

28/10/2021

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoridade responsável:

Icelandic Medicines Agency

Número da autorização:

IS/2/21/012/01

Data de alteração do estado de autorização:

28/10/2021

Estado-Membro de referência:

República Checa

Número de procedimento:

CZ/V/0170/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Chipre Dinamarca Estónia Finlândia Grécia Hungria Islândia Irlanda
Itália Letónia Lituânia Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia
Espanha

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053630>