

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

Godkänd

- Boric acid
- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Får

Häst

Svin

Get

### Administreringsväg:

Intravenös användning

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
240.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Infusionsvätska, lösning

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QA12AX

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Godkänd

---

### **Godkänd i:**

Ungern

---

### **Tillgänglig i:**

Ungern

---

### **Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

### **Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Godkännandedatum:**

25/05/2016

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Ansvarig myndighet:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Godkännandenummer:**

3774/X/16 NÉBIH ÁTI

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

25/05/2016

---

**Referensmedlemsstat:**

Nederländerna

---

**Procedurnummer:**

NL/V/0197/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Finland Grekland Ungern  
Irland Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien Sverige  
Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)