

Calcibel Forte, 380/60/50 mg/ml solution for infusion for horses, cattle, sheep, goats and pigs

Godkänd

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Calcibel Forte, 380/60/50 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:

Häst

Nöt

Får

Get

Svin

Administreringsväg:

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
380.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

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

Finns tillgänglig endast på engelska
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Infusionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intravenös användning:

-

Häst

- Milk. 0 timme
- Meat and offal. 0 dygn

-

Nöt

- Milk. 0 timme
- Meat and offal. 0 dygn

-

Får

- Milk. 0 timme
- Meat and offal. 0 dygn

-

Get

- Milk. 0 timme
- Meat and offal. 0 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA12AX

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Estland

Tillgänglig i:

Estland

Förpackningsbeskrivning:

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:

28/09/2021

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkännandenummer:

2309

Datum för ändring av godkännandestatus:

28/09/2021

Referensmedlemsstat:

Tjeckien

Procedurnummer:

CZ/V/0170/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Cypern Danmark Estland Finland Grekland Ungern Island Irland
Italien Lettland Litauen Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien
Spanien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.