

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

Auktoriserad

- Calcium gluconate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Boric acid

Product identification

Läkemedlets namn:

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

Calcibel Forte 380/60/50 mg/ml infuusioneste, liuos

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Häst

Nöt

Får

Get

Svin

Administreringsväg:

Intravenös användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

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

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

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

Läkemedelsform:

Infusionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:

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

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Finland

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

2/03/2022

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarig myndighet:

Finnish Medicines Agency

Godkännandenummer:

38371

Datum för ändring av godkännandestatus:

2/03/2022

Referensmedlemsstat:

Tjeckien

Förfarandenummer:

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)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053627>