

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

Calcibel 240/60/60 mg/ml διάλυμα για έγχυση για άλογα, βοοειδή, πρόβατα, αίγες και χοίρους

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#) [spanska](#) [danska](#) [tyska](#) [estniska](#) [engelska](#)

[franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [ungerska](#) [nederländska](#) [rumänska](#) [finska](#) [isländska](#)

[Norwegian](#)

Får

Häst

Svin

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:

Cypern

Tillgänglig i:

Cypern

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:

29/05/2016

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarig myndighet:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Godkännandenummer:

CY00541V

Datum för ändring av godkännandestatus:

20/07/2021

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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