

# Kaltetan, 250 mg/ml + 80 mg/ml + 10 mg/ml solution for infusion for horses, cattle and pigs

Registrováno

- CALCIUM GLUCONATE FOR INJECTION
- Magnesium chloride hexahydrate
- Sodium glycerophosphate pentahydrate

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Kaltetan, 250 mg/ml + 80 mg/ml + 10 mg/ml solution for infusion for horses, cattle and pigs

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Kůň

Prase

Skot

### Cesta podání:

Intravenózní podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

250.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 milligram(s)/millilitre

Dostupné pouze v [English](#)

80.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Léková forma:

Infuzní roztok

---

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

#### Intravenózní podání:

- 

##### **Kůň**

- Mléko. 5 week

Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours

- 

##### **Prase**

- Maso. 5 week

Meat and offal: Zero days

- 

##### **Skot**

- Mléko. 5 week

Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QA12AX

---

### Právní status výdeje:

Na předpis

---

### Stav registrace:

Valid

---

**Registrováno v:**

Bulharsko

---

**Dostupné v:**

Bulharsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

---

**Datum registrace:**

26/01/2022

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

---

**Příslušný orgán:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Registrační číslo:**

0022-3109

---

**Datum změny stavu registrace:**

26/01/2022

---

**Referenční členský stát:**

Polsko

---

**Číslo procedury:**

**Dotčený členský stát:**

Bulharsko Česko Řecko Maďarsko Itálie Litva Portugalsko Rumunsko  
Španělsko

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.