

Kaltetan forte, 458.4 mg/ml + 125 mg/ml + 20 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 forte, 458,4 mg/ml + 125 mg/ml + 20 mg/ml solução para perfusão para equinos, bovinos e suínos

Kaltetan forte, 458.4 mg/ml + 125 mg/ml + 20 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

Skot

Prase

Cesta podání:

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

458.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Infuzní roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intravenózní podání:

-

Kůň

- Milk. 5 week

Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours

-

Skot

- Maso. 5 week

Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours

-

Prase

- Maso. 5 week

Meat and offal: Zero days

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

QA12AX

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Portugalsko

Dostupné v:

Portugalsko

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:

Vet-Agro Multi-Trade Company Sp. z o.o.

Datum registrace:

17/02/2022

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Multi-Trade Company "Vet-Agro" Sp. z o.o.

Příslušný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Registrační číslo:

1495/02/22DFVPT

Datum změny stavu registrace:

12/10/2022

Referenční členský stát:

Polsko

Číslo procedury:

PL/V/0110/002

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092637>