

Kaltetan forte, 458.4 mg/ml + 125 mg/ml + 20 mg/ml solution for infusion for horses, cattle and pigs

Autorizovaný

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

Product identification

Název léčivého přípravku:

Kaltetan forte, 458.4 mg/ml + 125 mg/ml + 20 mg/ml solution for infusion for horses, cattle and pigs

Kaltetan forte, 458,4 mg/ml + 125 mg/ml + 20 mg/ml soluzione per infusione per cavalli, bovini e suini

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Kůň

Skot

Prase

Způsob podání:

Intravenózní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

458.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Infuzní roztok

Withdrawal period by route of administration:

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-chemický veterinární kód (ATCvet):

QA12AX

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Itálie

Available in:

Itálie

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

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

Marketing authorisation date:

20/07/2022

Výrobní místa s propouštěním šarží:

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

Odpovědný orgán:

Ministry Of Health

Registrační číslo:

105612

Datum změny stavu registrace:

20/07/2022

Referenční členský stát:

Polsko

Číslo postupu:

PL/V/0110/002

Dotčený členský stát:

Bulharsko Česko Řecko Maďarsko Itálie Litva Portugalsko Rumunsko
Španelsko

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092624>