

# Kaltetan, 250+80+10mg/ml, Injekční roztok

Autorizovaný

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

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

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

Kaltetan, 250+80+10mg/ml, Injekční roztok

### Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

### Cílové druhy zvířat:

Kůň

Prase

Skot

### Způsob podání:

Intravenózní podání

## Product details

### Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v English

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

K dispozici pouze v English

80.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v English

10.00 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

- **Prase**

- Maso. 5 week      Meat and offal: Zero days

- **Skot**

- Milk. 5 week      Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QA12AX

---

**Právní status výdeje:**

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

Česko

---

**Available in:**

Česko

---

**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:**

14/02/2022

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

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

---

**Odpovědný orgán:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

---

**Registrační číslo:**

96/002/22-C

---

**Datum změny stavu registrace:**

14/02/2022

---

**Referenční členský stát:**

Polsko

---

**Číslo postupu:**

PL/V/0110/001

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

Označení na obalu

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092611>