

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

Autorizado

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

Product identification

Nombre del medicamento:

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/1 ml + 125 mg/1 ml + 20 mg/ml Roztwór do infuzji

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Bovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
125.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
458.40 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para perfusión

Withdrawal period by route of administration:

Vía intravenosa:

• Caballos

- Milk. 5 Semana(s) Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours

• Bovino

- Meat and offal. 5 Semana(s) Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours

• Porcino

- Meat and offal. 5 Semana(s) Meat and offal: Zero days

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QA12AX

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Polonia

Available in:

Polonia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

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

Marketing authorisation date:

7/04/2022

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

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

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

3172

Fecha del cambio de estado de la autorización:

7/04/2022

Estado miembro de referencia:

Polonia

Número de procedimiento:

PL/V/0110/002

Estados miembros afectados:

Bulgaria República Checa Grecia Hungría Italia Lituania Portugal
Rumania; Rumanía España

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092622>