

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

Volitatud

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

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

hobune

veis

sig

Manustamisviis:

Intravenoosne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English

458.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) English

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) English

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Infusioonilahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intravenoosne:

-

hobune

- piim. 0 week

Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours

-

veis

- liha ja söödavad koed. 0 week

Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours

-

sig

- liha ja söödavad koed. 0 week

Meat and offal: Zero days

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QA12AX

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Bulgaaria

Saadaval:

Bulgaaria

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

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

Müügiloa kuupäev:

25/01/2022

Partii vabastamise tootmiskohad:

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

Vastutav asutus:

Bulgarian Food Safety Authority

Müügiloa number:

0022-3110

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

25/01/2022

Viiteliikmesriik:

Poola

Müügiloamenetluse number:

PL/V/0110/002

Asjaomased liikmesriigid:

Bulgaaria Tšehhi Kreeka Ungari Itaalia Leedu Portugal Rumeenia Hispaania

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Package Leaflet and Labelling

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiata allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiata allpool teises keeles.