

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

Product identification

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

hobune

veis

sig

Manustamisviis:

Intravenoosne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)
458.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Turustatakse ainult [English](#)
125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Turustatakse ainult [English](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Infusioonilahus

Withdrawal period by route of administration:

Intravenoosne:

-

hobune

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

-

veis

- liha ja söödavad koed. 5 week
Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours

-

sig

- liha ja söödavad koed. 5 week
Meat and offal: Zero days

Veterinaarravimite anatomsilise-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni

(ATCvet) kohane kood:

QA12AX

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Portugal

Available in:

Portugal

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult English

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult English Italian Latvian Norwegian

Müügiloa hoidja:

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

Marketing authorisation date:

17/02/2022

Partii vabastamise tootmiskohad:

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

Vastutav asutus:

Directorate General For Food And Veterinary

Authorisation number:

1495/02/22DFVPT

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

12/10/2022

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

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