

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 anatomsilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni

(ATCvet) kood:

QA12AX

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Portugal

Saadaval:

Portugal

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:

17/02/2022

Partii vabastamise tootmiskohad:

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

Vastutav asutus:

Directorate General For Food And Veterinary

Müügiloa number:

1495/02/22DFVPT

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

30/04/2025

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

Combined File of all Documents

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