

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

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Cheval

Bovins

Porc

### Voie d'administration:

Voie intraveineuse

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
458.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution pour perfusion

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intraveineuse:**

- 

#### **Cheval**

- Lait. 0 week  
Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours

- 

#### **Bovins**

- Viande et abats. 0 week  
Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 0 week  
Meat and offal: Zero days

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QA12AX

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Roumanie

---

**Disponible en:**

Roumanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

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

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

15/03/2022

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

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

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

220056

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

10/06/2025

---

**État membre de référence:**

Pologne

---

**Numéro de procédure:**

PL/V/0110/002

---

**États membres concernés:**

Bulgarie Tchéquie Grèce Hongrie Italie Lituanie Portugal Roumanie

Espagne

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.