

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

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Nautgripir

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
458.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Innrennslislyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

-

Hestur

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

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 week
Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 week
Meat and offal: Zero days

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA12AX

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#)
[Portuguese](#) [rúmenska](#) [slóvenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Litáen

Fáanlegt í:

Litáen

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

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

Dagsetning markaðsleyfis:

25/01/2022

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

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

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/22/2697/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

27/04/2025

Umsjónarland (RMS):

Pólland

Ferilsnúmer:PL/V/0110/002

Þátttökulönd (CMS):

Búlgaría Tékkland Grikkland Ungverjaland Ítalía Litáen Portúgal Rúmenía
Spánn

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.