

# 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

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