

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

Viðurkennt

- 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

Kaltetan forte, 458.4+125+20mg/ml, Injekční roztok

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hestur

Nautgripir

Svín

Leið stjórnáslu:

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

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

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

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

Lyfjaform:

Innrennslislyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

-

Hestur

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

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 5 week Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 5 week Meat and offal: Zero days

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

QA12AX

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Tékkland

Fáanlegt í:

Tékkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

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

Dagsetning markaðsleyfis:

14/02/2022

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

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

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/003/22-C

Dagsetning á breytingu stöðu:

14/02/2022

Umsjónarland (RMS):

Pólland

Ferilsnúmer:PL/V/01110/002

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

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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