

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

Toegelaten

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

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Paard

Rund

Varken

### **Toedieningsweg:**

Intraveneus gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
458.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor infusie

---

### **Wachttijd per toedieningsweg:**

#### **Intraveneus gebruik:**

- 

#### **Paard**

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

- 

#### **Rund**

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

- 

#### **Varken**

- Meat and offal. 0 week      Meat and offal: Zero days

---

### **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QA12AX

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)  
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Bulgarije

---

**Beschikbaar in:**

Bulgarije

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

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

---

**Handelsvergunningsdatum:**

25/01/2022

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

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

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Vergunningsnummer:**

0022-3110

---

**Datum toelatingswijziging:**

25/01/2022

---

**Rapporterende lidstaat:**

Polen

---

**Procedurenummer:**

PL/V/0110/002

---

**Betrokken lidstaten:**

Bulgarije Tsjechië Griekenland Hongarije Italië Litouwen Portugal Roemenië  
Spanje

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

## Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

## Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.