

# Kaltetan, 250 mg/ml + 80 mg/ml + 10 mg/ml solution for infusion for horses, cattle and pigs

Oprávněný

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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Kaltetan, 250 mg/ml + 80 mg/ml + 10 mg/ml solution for infusion for horses, cattle and pigs

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#)

**Cesta podania:**

Intravenózne použitie

---

**Podrobnosti o lieku**

**Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)

250.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 milligram(s)/millilitre

Dostupné len v [English](#)

80.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Infúzny roztok

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Intravenózne použitie:**

•

**Horse**

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

•

**Pig**

- Meat and offal. 5 week Meat and offal: Zero days

•

**Cattle**

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

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QA12AX

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Talianko

---

**Dostupné v:**

Talianko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Vet-Agro Multi-Trade Company Sp. z o.o.

---

**Dátum registrácie lieku:**

20/07/2022

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

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

---

**Zodpovedný orgán:**

Ministry Of Health

---

**Číslo registrácie:**

105612

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

20/07/2022

---

**Referenčný členský štát:**

Poľsko

---

**Číslo postupu:**

PL/V/0110/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Bulharsko Česko Grécko Maďarsko Taliansko Litva Portugalsko Rumunsko  
Španielsko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.