

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

Pooblašćeno

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

## Product identification

### Ime zdravila:

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

Калтетан форте, 458,4 mg/ml + 125 mg/ml + 20 mg/ml инфузионен разтвор за коне

### Ućinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

Icelandic Norwegian

---

**Pot uporabe:**

Intravenska uporaba

---

## Product details

**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v English

458.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutska oblika:**

Raztopina za infundiranje

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intravenska uporaba:**

- 

**Horse**

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

- 

**govedo**

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

- 

**Pig**

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

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):**

QA12AX

---

**Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja:**

Valid

---

**Authorised in:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Available in:**

Bulgaria

---

**Opis ovojnine:**

Na voljo samo v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

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

---

**Marketing authorisation date:**

25/01/2022

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

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

---

**Pristojni organ:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Številka dovoljenja :**

0022-3110

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja:**

25/01/2022

---

**Referenčna država članica:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Številka postopka:**

PL/V/0110/002

---

**Zadevne države članice:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092613>