

КАЛТЕТАН, 250 mg/ml + 80 mg/ml + 10 mg/ml инфузионен разтвор за коне, говеда и свине

Разрешен

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

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

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

КАЛТЕТАН, 250 mg/ml + 80 mg/ml + 10 mg/ml инфузионен разтвор за коне, говеда и свине

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

кон

свиня

говеда

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

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

Налично само на [English](#)

80.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инфузионен разтвор

Withdrawal period by route of administration:

Интравенозно приложение:

- **кон**

- Milk. 5 week

Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours

- **свиня**

- Meat and offal. 5 week

Meat and offal: Zero days

- **говеда**

- Milk. 5 week

Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA12AX

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Bulgaria

Описание на опаковката:

Налично само на [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

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

Marketing authorisation date:

26/01/2022

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

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

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на лиценза:

0022-3109

Дата на промяна в статуса на лиценза:

26/01/2022

Референтна държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Номер на процедурата:

PL/V/0110/001

Засегната държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Кратка характеристика на продукта

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092610>