

File downloaded on 2026-07-13

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/da/6000000092609>

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

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

Autoriseret

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

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

Aktiv substans:

- Kun tilgængelig på [English](#)
- Kun tilgængelig på [English](#)
- Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

- Hest
- Svin
- Kvæg

Administrationsvej:

- Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

- Kun tilgængelig på [English](#)
250.00
milligram(s)/millilitre
/
1.00
milligram(s)/millilitre
- Kun tilgængelig på [English](#)
80.00
milligram(s)
/
1.00
millilitre(s)
- Kun tilgængelig på [English](#)
10.00
milligram(s)

/
1.00
millilitre(s)

Lægemiddelform:

- Infusionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

- Intravenøs anvendelse
 - Hest
 - Milk
5
week
Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours
 - Svin
 - Meat and offal
5
week
Meat and offal: Zero days
 - Kvæg
 - Milk
5
week
Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

- QA12AX

Udleveringsbestemmelse:

- Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

- Gyldig

Autoriseret i:

- Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

- Poland

Pakningsbeskrivelse:

- Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

- Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

- Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

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

Dato for markedsføringstilladelse:

- 7/04/2022

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

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

Ansvarlig myndighed:

- Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

- 3171

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

- 7/04/2022

Referencemedlemsstat:

- Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

- PL/V/0110/001

Berørte medlemsstater:

- Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

- Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktinformation

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

[Andre sprog \(1\)](#)

Polish (PDF)

Udgivet den: 18/12/2025

[Hent](#)

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

[Andre sprog \(1\)](#)

Polish (PDF)

Udgivet den: 18/12/2025

[Hent](#)

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

[Andre sprog \(1\)](#)

Polish (PDF)

Udgivet den: 18/12/2025

[Hent](#)