

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

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Schwein

Rind

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

80.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Infusionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Pferd

- Milch. 5 week

Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 5 week

Meat and offal: Zero days

-

Rind

- Milch. 5 week

Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA12AX

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Rumaenien

Verfügbar in:

Rumaenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

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

Zulassungsdatum:

15/03/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

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

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

220055

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/06/2025

Referenzmitgliedstaat:

Polen

Verfahrensnummer:

PL/V/01110/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Bulgarien Tschechische Republik Griechenland Ungarn Italien Litauen
Portugal Rumaenien Spanien

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.