

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

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Kaltetan, 250 mg/ml + 80 mg/ml + 10 mg/ml soluzione per infusione per cavalli, bovini e suini

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Pferd

Schwein

Rind

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

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

Verfügbar nur in [English](#)

80.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Infusionslösung

Withdrawal period by route of administration:

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

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)

[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Italien

Available in:

Italien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in English

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic
Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in English Italian Latvian Norwegian

Zulassungsinhaber:

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

Marketing authorisation date:

20/07/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

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

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

105612

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/07/2022

Referenzmitgliedstaat:

Polen

Verfahrensnummer:

PL/V/0110/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Bulgarien Tschechische Republik Griechenland Ungarn Italien Litauen
Portugal Rumänien Spanien

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

Documents

Combined File of all Documents

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