

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

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Kaltetan forte, 458.4 mg/ml + 125 mg/ml + 20 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

Rind

Schwein

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

458.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Infusionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Pferd

- Milch. 0 week

Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 week

Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 week

Meat and offal: Zero days

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

QA12AX

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Tschechische Republik

Verfügbar in:

Tschechische Republik

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:

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

Zulassungsdatum:

14/02/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

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

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/003/22-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/02/2022

Referenzmitgliedstaat:

Polen

Verfahrensnummer:

PL/V/0110/002

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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