

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

Volitatud

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

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

hobune

sig

veis

Manustamisviis:

Intravenoosne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

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

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

80.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Infusioonilahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intravenoosne:

-

hobune

- piim. 5 week Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours

-

sig

- liha ja söödavad koed. 5 week Meat and offal: Zero days

-

veis

- piim. 5 week Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours

Veterinaarravimite anotoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni

(ATCvet) kood:

QA12AX

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Kreeka

Saadaval:

Kreeka

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

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

Müügiloa kuupäev:

3/04/2022

Partii vabastamise tootmiskohad:

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

Vastutav asutus:

National Organization For Medicines

Müügiloa number:

34226/04-04-2022/K-0248501

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

3/04/2022

Viiteliikmesriik:

Poola

Müügiloamenetluse number:

PL/V/0110/001

Asjaomased liikmesriigid:

Bulgaaria Tšehhi Kreeka Ungari Itaalia Leedu Portugal Rumeenia Hispaania

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.