

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

Product identification

Ravimi nimetus:

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

Kaltetan, 250+80+10mg/ml, Injekční roztok

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

hobune

sigad

veis

Manustamisviis:

Intravenoosne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult English

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

Turustatakse ainult English

80.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Turustatakse ainult English

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Infusioonilahus

Withdrawal period by route of administration:

Intravenoosne:

- **hobune**

- Milk. 5 week

Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours

- **sigad**

- liha ja söödavad koed. 5 week

Meat and offal: Zero days

- **veis**

- Milk. 5 week

Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QA12AX

Õiguslik tarnestaatus:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Tšehhi

Available in:

Tšehhi

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult English

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult English Italian Latvian Norwegian

Müügiloa hoidja:

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

Marketing authorisation date:

14/02/2022

Partii vabastamise tootmiskohad:

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

Vastutav asutus:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Authorisation number:

96/002/22-C

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

14/02/2022

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

Documents

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.

Pakendi märgistus

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092611>