

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

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Cheval

Porc

Bovins

### Voie d'administration:

Voie intraveineuse

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

80.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution pour perfusion

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intraveineuse:**

- 

##### **Cheval**

- Lait. 5 week

Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours

- 

##### **Porc**

- Viande et abats. 5 week

Meat and offal: Zero days

- 

##### **Bovins**

- Lait. 5 week

Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QA12AX

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Grèce

---

**Disponible en:**

Grèce

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

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

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

3/04/2022

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

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

---

**Autorité responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

34226/04-04-2022/K-0248501

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

3/04/2022

---

**État membre de référence:**

Pologne

---

**Numéro de procédure:**

PL/V/0110/001

---

**États membres concernés:**

Bulgarie Tchéquie Grèce Hongrie Italie Lituanie Portugal Roumanie

Espagne

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.