

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

Viðurkennt

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

Product identification

Heiti lyfs:

Kaltetan, 250 mg/ml + 80 mg/ml + 10 mg/ml solução para perfusão para equinos, bovinos e suínos

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

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hestur

Svín

Nautgripir

Íkomuleið:

Til notkunar í bláæð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

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

Aðeins í boði í [English](#)

80.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Innrennslislyf, lausn

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í bláæð:

• Hestur

- Mjólk. 5 week

Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours

• Svín

- Kjöt og innmatur. 5 week

Meat and offal: Zero days

• Nautgripir

- Mjólk. 5 week

Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours

ATC flokkun (dýralyf):

QA12AX

Lögformleg staða:

Aðeins í boði í [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Portúgal

Available in:

Portúgal

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

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

Marketing authorisation date:

17/02/2022

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

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

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

1495/01/22DFVPT

Dagsetning leyfisbreytingar:

12/10/2022

Umsjónarland (RMS):

Pólland

Númer verkferlis:

PL/V/0110/001

Þátttökulönd (CMS):

Búlgaría Tékkland Grikkland Ungverjaland Ítalía Litáen Portúgal Rúmenía

Spánn

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

Source URL: [*https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092619*](https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092619)