

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Kaltetan, 250 mg/ml + 80 mg/ml + 10 mg/ml soluzione per infusione per cavalli, bovini e suini

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hestur

Svín

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í English

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

Aðeins fáanlegt í English

80.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í English

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Innrennslislyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

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 (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA12AX

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Fáanlegt í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

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

Dagsetning markaðsleyfis:

20/07/2022

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

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

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

105612

Dagsetning á breytingu stöðu:

20/07/2022

Umsjónarland (RMS):

Pólland

Ferilsnúmer:

PL/V/0110/001

Þátttökulönd (CMS):

Búlgaría Tékkland Grikkland Ungverjaland Ítalía Litáen Portúgal Rúmenía
Spánn

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru
tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092612>