

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

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

Suino

bovini

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

80.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per infusione

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

-

Cavallo

- latte. 5 settimana

Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours

-

Suino

- carni e frattaglie. 5 settimana

Meat and offal: Zero days

-

bovini

- latte. 5 settimana

Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA12AX

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Polonia

Disponibile in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

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

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/04/2022

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

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

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

3171

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/04/2022

Stato membro di riferimento:

Polonia

Numero di procedura:

PL/V/0110/001

Stati membri interessati:

Bulgaria Repubblica Ceca Grecia Ungheria Italia Lituania Portogallo Romania
Spagna

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.