

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 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

Sotsanza 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:

Portogallo

Disponibile in:

Portogallo

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:

17/02/2022

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

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

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

1495/01/22DFVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/04/2025

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

File combinato di tutti i documenti

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