

# 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

### 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:**

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](http://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.