

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

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 soluzione per infusione per cavalli, bovini e suini

### **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:**

Italia

---

**Disponibile in:**

Italia

---

**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:**

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

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

20/07/2022

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

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

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

105612

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

20/07/2022

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti