

Kaltetan forte, 458.4 mg/ml + 125 mg/ml + 20 mg/ml solution for infusion for horses, cattle and pigs

Autorizzato

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

Product identification

Denominazione del medicinale:

Kaltetan forte, 458,4 mg/ml + 125 mg/ml + 20 mg/ml solução para perfusão para equinos, bovinos e suínos

Kaltetan forte, 458.4 mg/ml + 125 mg/ml + 20 mg/ml solution for infusion for horses, cattle and pigs

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

bovini

Suino

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

458.40 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

125.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

20.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per infusione

Withdrawal period by route of administration:

Uso endovenoso:

-

Cavallo

- latte. 5 settimana

Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours

-

bovini

- carne e visceri. 5 settimana

Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours

-

Suino

- carne e visceri. 5 settimana

Meat and offal: Zero days

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

QA12AX

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Portogallo

Available in:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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.

Marketing authorisation date:

17/02/2022

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

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

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

1495/02/22DFVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/10/2022

Stato membro di riferimento:

Polonia

Numero di procedura:

PL/V/0110/002

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092637>