

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

Autorisert

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

Product identification

Legemidlets navn:

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

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hest

gris

storfe

Administrering:

Intravenøs bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

250.00 milligram/milliliter / 1.00 milligram/milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

80.00 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

10.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Infusjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intravenøs bruk:

- **hest**

- Milk. 5 Uke Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours

- **gris**

- Slakt. 5 Uke Meat and offal: Zero days

- **storfe**

- Milk. 5 Uke Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA12AX

Utleveringsbestemmelser :

Legemiddel gjenstand for spesiell medisinsk forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

PT

Available in:

PT

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i English

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

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

Marketing authorisation date:

17/02/2022

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

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

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

1495/01/22DFVPT

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

12/10/2022

Referanse medlemsstat:

PL

Prosedyrenummer:

PL/V/0110/001

Gjeldende medlemsstater:

BG CZ EL HU IT LT PT RO ES

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092619>