

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

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Rund

Varken

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
458.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor infusie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

-

Paard

- Milk. 0 week Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours

-

Rund

- Meat and offal. 0 week Meat and offal: Zero days. Milk: Zero hours

-

Varken

- Meat and offal. 0 week Meat and offal: Zero days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA12AX

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws
Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Litouwen

Beschikbaar in:

Litouwen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Engels

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in Engels Frans Kroatisch Italiaans Letlands Fins Zweeds IJslands Norwegian

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in Engels Italiaans Letlands Norwegian

Handelsvergunninghouder:

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

Handelsvergunningsdatum:

25/01/2022

Locaties fabrikanten vrijgifte:

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

Verantwoordelijke instantie:

State Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

LT/2/22/2697/001

Datum toelatingswijziging:

27/04/2025

Rapporterende lidstaat:

Polen

Procedurenummer:

PL/V/0110/002

Betrokken lidstaten:

Bulgarije Tsjechië Griekenland Hongarije Italië Litouwen Portugal Roemenië
Spanje

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.