

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

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Häst

Svin

Nöt

Administreringsväg:

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
250.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 milligram(s)/millilitre

Finns tillgänglig endast på engelska
80.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Infusionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intravenös användning:

-

Häst

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

-

Svin

- Meat and offal. 5 vecka
Meat and offal: Zero days

-

Nöt

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA12AX

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Bulgarien

Tillgänglig i:

Bulgarien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

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

Godkännandedatum:

26/01/2022

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

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

Ansvarig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkännandenummer:

0022-3109

Datum för ändring av godkännandestatus:

26/01/2022

Referensmedlemsstat:

Polen

Procedurnummer:

PL/V/0110/001

Berörda medlemsstater:

Bulgarien Tjeckien Grekland Ungern Italien Litauen Portugal Rumänien
Spanien

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel och märkning

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.