

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:

Portugal

Tillgänglig i:

Portugal

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:

17/02/2022

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

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

Ansvarig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkännandenummer:

1495/01/22DFVPT

Datum för ändring av godkännandestatus:

30/04/2025

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

Gemensam fil för alla dokument

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