

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

Auktoriserad

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

Product identification

Läkemedlets namn:

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

Kaltetan, 250 mg/ml + 80 mg/ml + 10 mg/ml soluzione per infusione per cavalli, bovini e suini

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Häst

Svin

Nöt

Administreringsväg:

Intravenös användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

250.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 milligram(s)/millilitre

Finns tillgänglig endast på [English](#)

80.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Infusionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:

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

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Italien

Available in:

Italien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

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

Marketing authorisation date:

20/07/2022

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

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

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

105612

Datum för ändring av godkännandestatus:

20/07/2022

Referensmedlemsstat:

Polen

Förfarandenummer:

PL/V/0110/001

Berörda medlemsstater:

Bulgarien Tjeckien Grekland Ungern Italien Litauen Portugal Rumänien

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

Documents

Gemensam fil för alla dokument

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092612>