

Kaltetan forte, 458.4 mg/ml + 125 mg/ml + 20 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 forte, 458,4 mg/ml + 125 mg/ml + 20 mg/ml solução para perfusão para equinos, bovinos e suínos

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Häst

Nöt

Svin

Administreringsväg:

Intravenös användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
458.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
20.00 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

-

Nöt

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

-

Svin

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA12AX

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Portugal

Available in:

Portugal

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:

17/02/2022

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

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

Ansvarig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkännandenummer:

1495/02/22DFVPT

Datum för ändring av godkännandestatus:

12/10/2022

Referensmedlemsstat:

Polen

Förfarandenummer:

PL/V/0110/002

Berörda medlemsstater:

Bulgarien Tjeckien Grekland Ungern Italien Litauen Portugal Rumänien
Spanien

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092637>