

Kaltetan forte, 458.4 mg/ml + 125 mg/ml + 20 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 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 [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Häst

Nöt

Svin

Administreringsväg:

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

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

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

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

Läkemedelsform:

Infusionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intravenös användning:

-

Häst

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

-

Nöt

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

-

Svin

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA12AX

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tjeckien

Tillgänglig i:

Tjeckien

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:

14/02/2022

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

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

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

96/003/22-C

Datum för ändring av godkännandestatus:

14/02/2022

Referensmedlemsstat:

Polen

Procedurnummer:

PL/V/0110/002

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.

Gemensam fil för alla dokument

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