

# K.M. Totaal pro inj., oplossing voor infusie voor runderen.

Nicht  
autorisiert

- Sodium hydrogen carbonate
- Magnesium chloride
- Calcium gluconate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

K.M. Totaal pro inj., oplossing voor infusie voor runderen.

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

---

### **Art der Anwendung:**

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Infusionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intravenöse Anwendung:**

•

**Rind**

- Milch. no withdrawal period

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

**subkutane Anwendung:**

•

**Rind**

- Milch. no withdrawal period

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QB05XA30

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Zugelassen in:**

Niederlande

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

---

### **Zulassungsinhaber:**

Alfasan Nederland B.V.

---

### **Zulassungsdatum:**

16/01/1992

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Alfasan Nederland B.V.

---

### **Zuständige Behörde:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Zulassungsnummer:**

REG NL 2119

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

4/04/2024

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.