

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

Níl
údaraithe

- Sodium hydrogen carbonate
- Magnesium chloride
- Calcium gluconate

Sainaitint táirge

Ainm an chógais:

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

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid infhéitheach

Úsáid fho-chraicneach

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)
30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ar fáil ach amháin i [English](#)
35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ar fáil ach amháin i [English](#)
125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Foirm chógaisíochta:

Tuaslagán le haghaidh iondoirte

Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:

Úsáid infhéitheach:

-

Cattle

- Milk. no withdrawal period
- Meat and offal. no withdrawal period

Úsáid fho-chraicneach:

-

Cattle

- Milk. no withdrawal period
 - Meat and offal. no withdrawal period
-

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QB05XA30

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Surrendered

Údaraithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)

Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)

Faisnéis bhreise

Cineál teidlíochta:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Alfasan Nederland B.V.

Dáta Údaraithe Margaíochta:

16/01/1992

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Alfasan Nederland B.V.

An t-údarás atá freagrach:

Medicines Evaluation Board

Uimhir an údaraithe:

REG NL 2119

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

4/04/2024

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet

Doiciméid

Combined File of all Documents

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.