

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

Nije
odobreno

- Sodium hydrogen carbonate
- Magnesium chloride
- Calcium gluconate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intravenski

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
30.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
35.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
125.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Otopina za infuziju

Karencija prema putu aplikacije:

Intravenski:

-

Cattle

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

Supkutano:

-

Cattle

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

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QB05XA30

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Alfasan Nederland B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

16/01/1992

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Alfasan Nederland B.V.

Nadležno tijelo:

Medicines Evaluation Board

Broj odobrenja:

REG NL 2119

Datum promjene statusa odobrenja:

4/04/2024

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.