

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

Niet
gemachtigd

- Sodium hydrogen carbonate
- Magnesium chloride
- Calcium gluconate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor infusie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

-

Rund

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

Subcutaan gebruik:

-

Rund

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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QB05XA30

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Kunststof flacon à 450 ml met butylrubber stop en een aluminium felscapsule.
Zes flacons à 450 ml verpakt in een polystyreen doos.

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Alfasan Nederland B.V.

Handelsvergunningsdatum:

16/01/1992

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Alfasan Nederland B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 2119

Datum toelatingswijziging:

4/04/2024

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents