

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

Niedopuszczony do
obrotu

- Sodium hydrogen carbonate
- Magnesium chloride
- Calcium gluconate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie dożylnie

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do infuzji

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie dożylnie:

-

Cattle

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

Podanie podskórne:

-

Cattle

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

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QB05XA30

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)

Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Alfasan Nederland B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

16/01/1992

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Alfasan Nederland B.V.

Organ odpowiedzialny:

Medicines Evaluation Board

Numer pozwolenia:

REG NL 2119

Data zmiany statusu pozwolenia:

4/04/2024

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.