

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

Não  
autorizado

- Sodium hydrogen carbonate
- Magnesium chloride
- Calcium gluconate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via intravenosa

Via subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
30.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês  
35.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês  
125.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução para perfusão

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via intravenosa:**

- 

##### **Cattle**

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

#### **Via subcutânea:**

- 

##### **Cattle**

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

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QB05XA30

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Abandonada

---

### **Autorizado em:**

Países Baixos

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [neerlandês](#)

Disponível apenas em [neerlandês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

16/01/1992

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número da autorização:**

REG NL 2119

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

4/04/2024

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.