

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

Neautorizat

- Sodium hydrogen carbonate
- Magnesium chloride
- Calcium gluconate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

30.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

35.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

125.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție perfuzabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

•

Bovine

- Milk. no withdrawal period
- Carne și organe. no withdrawal period

Administrare subcutanată:

•

Bovine

- Milk. no withdrawal period
 - Carne și organe. no withdrawal period
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QB05XA30

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Alfasan Nederland B.V.

Data autorizației de comercializare:

16/01/1992

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Alfasan Nederland B.V.

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 2119

Data modificării statusului autorizației:

4/04/2024

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.