

Addimag 160 mg/ml + 84 mg/ml solution for infusion for cattle

Разрешен

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Addimag 160 mg/ml + 84 mg/ml solution for infusion for cattle

Addimag, 160 mg/ml + 84 mg/ml, infuzinis tirpalas galvijams

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

говеда

Начин на приложение:

Налично само на [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

160.00 milligram(s) / 1.00 Piece

Налично само на [English](#)

84.00 milligram(s) / 1.00 Piece

Фармацевтична форма:

Концентрат за инфузионен разтвор

Withdrawal period by route of administration:**Solution for infusion:****• говеда**

- Meat and offal. no withdrawal period

- Milk. no withdrawal period

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA12AX

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Тази информация не е налична за този продукт.

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

10/02/2022

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Отговорен орган:

State Food And Veterinary Service

Номер на лиценза:

LT/2/22/2699/001-002

Дата на промяна в статуса на лиценза:

10/02/2022

Референтна държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Номер на процедурата:

NL/V/0352/001

Засегната държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

RV2699.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090745>