

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

Registrováno

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate monohydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Cesta podání:

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

84.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

160.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Infuzní roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intravenózní podání:**

-

Skot

- Maso. no withdrawal period zero days

- Mléko. no withdrawal period zero days

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QA12AX

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Španělsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Alfasan Nederland B.V.

Datum registrace:

24/02/2022

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Příslušný orgán:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registrační číslo:

4058 ESP

Datum změny stavu registrace:

25/02/2022

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo procedury:

NL/V/0352/001

Dotčený členský stát:

Rakousko [Belgie](#) [Bulharsko](#) [Chorvatsko](#) [Kypr](#) [Česko](#) [Dánsko](#)

[Dostupné pouze v](#) [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

[Finsko](#) [Francie](#) [Německo](#) [Řecko](#) [Maďarsko](#)

[Dostupné pouze v](#) [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

[Irsko](#) [Itálie](#) [Lotyšsko](#) [Litva](#) [Lucembursko](#) [Norsko](#) [Polsko](#) [Portugalsko](#)

[Rumunsko](#) [Slovensko](#) [Slovinsko](#) [Španelsko](#) [Švédsko](#)

[Dostupné pouze v](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

[Norwegian](#)

Generic of:

[600000066129](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

NLV0352001-002_Addimag_PuAR final.pdf