

# 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:**

Chorvatsko

---

**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:**

7/03/2022

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Alfasan Nederland B.V.  
Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Příslušný orgán:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Registrační číslo:**

UP/I-322-05/22-01/133

---

**Datum změny stavu registrace:**

14/04/2026

---

**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](http://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.

NLV0352001-002\_Addimag \_PuAR final.pdf