

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

Autorizovaný

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate monohydrate

Product identification

Název léčivého přípravku:

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

Addimag 160 mg/ml + 84 mg/ml raztopina za infundiranje za govedo

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Způsob podání:

K dispozici pouze v [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

84.00 milligram(s) / 1.00 Piece

K dispozici pouze v [English](#)

160.00 milligram(s) / 1.00 Piece

Léková forma:

Koncentrát pro infuzní roztok

Withdrawal period by route of administration:**Solution for infusion:****. Skot**

- Maso. no withdrawal period

- Milk. no withdrawal period

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QA12AX

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Slovinsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Alfasan International B.V.

Marketing authorisation date:

15/02/2022

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Odpovědný orgán:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Registrační číslo:

DC/V/0751/001

Datum změny stavu registrace:

15/02/2022

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo postupu:

NL/V/0352/001

Dotčený členský stát:

Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

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

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

Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva

Lucembursko Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko

Španelsko Švédsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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

Označení na obalu

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090758>