

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

Autorizovaný

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate

Product identification

Název léčivého přípravku:

Addimag 160 mg/ml + 84 mg/ml solution pour perfusion pour bovins

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

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](#)

160.00 milligram(s) / 1.00 Piece

K dispozici pouze v [English](#)

84.00 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:

Lucembursko

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 Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

22/12/2021

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Odpovědný orgán:

Le Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Registrační číslo:

V 004/03/03/2023

Datum změny stavu registrace:

22/03/2003

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo postupu:

NL/V/0352/001

Dotčený členský stát:

Belgie Bulharsko Chorvatsko 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

Označení na obalu

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.

Souhrn údajů o přípravku

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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090746>