

Addimag 240 mg/ml + 126 mg/ml solution for infusion for cattle

Autorizovaný

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate

Product identification

Název léčivého přípravku:

Addimag 240 mg/ml + 126 mg/ml solution for infusion for cattle
Addimag 240 mg/ml + 126 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](#)
240.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)
K dispozici pouze v [English](#)

126.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

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:

Irsko

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:

1/04/2022

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Odpovědný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA10980/015/002

Datum změny stavu registrace:

1/04/2022

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo postupu:

NL/V/0352/002/DC

Dotčený členský stát:

Rakousko 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

K dispozici 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

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091922>