

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

Autorisiert

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

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

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Art der Anwendung:

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

160.00 milligram(s) / 1.00 Piece

Verfügbar nur in [English](#)

84.00 milligram(s) / 1.00 Piece

Darreichungsform:

Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Withdrawal period by route of administration:**Solution for infusion:****• Rind**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period
 - Milch. no withdrawal period
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA12AX

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Luxemburg

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

22/12/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

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

Zulassungsnummer:

V 004/03/03/2023

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/03/2003

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0352/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Kroatien Tschechische Republik Dänemark Estland
Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland
Litauen Luxemburg Norwegen Polen Portugal Rumänien Slowakei
Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.