

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

Εξουσιοδοτημένο

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate

## Product identification

### Όνομασία φαρμάκου:

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

Addimag 240 mg/ml + 126 mg/ml инфузионен разтвор за говеда

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

### Είδη ζώων:

Βοοειδή

### Οδός χορήγησης:

Διάλυμα για έγχυση

## Product details

### Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

240.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

126.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Διάλυμα για έγχυση:**

**• Βοοειδή**

- Meat and offal. no withdrawal period
  - Milk. no withdrawal period
- 

**Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):**

QA12AX

---

**Νομικό καθεστώς της προμήθειας:**

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Καθεστώς άδειας:**

Έγκυρη

---

**Authorised in:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

20/03/2022

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Αρμόδια αρχή:**

Bulgarian Agency For Food Safety

---

**Αριθμός άδειας:**

0022-3112

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:**

20/03/2022

---

**Κράτος Μέλος αναφοράς:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Αριθμός διαδικασίας:**

NL/V/0352/002/DC

---

**Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Κύπρος

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)



Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091911>