

ADDIMAG 240 mg/ml+ 126 mg/ml SOLUCION PARA PERFUSION PARA BOVINO

Autorizado

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate monohydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ADDIMAG 240 mg/ml+ 126 mg/ml SOLUCION PARA PERFUSION PARA BOVINO

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

126.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
240.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para perfusión

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

•

Bovino

- Meat and offal. no withdrawal period zero days
 - Milk. no withdrawal period zero hours
-

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA12AX

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Alfasan Nederland B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

24/02/2022

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

4059 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/02/2022

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0352/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia
Lituania Luxemburgo Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía
Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

NLV0352001-002_Addimag_PuAR final.pdf