

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

Autorizado

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate

Product identification

Nombre del medicamento:

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

Addimag 160 mg/ml + 84 mg/ml raztopina za infundiranje za govedo

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Solución para infusión

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

160.00 Miligramo(s) / 1.00 Piezas

Disponible únicamente en [English](#)

84.00 Miligramo(s) / 1.00 Piezas

Forma farmacéutica:

Concentrado para solución para perfusión

Withdrawal period by route of administration:**Solución para infusión:****• Bovino**

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

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QA12AX

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Eslovenia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Alfasan International B.V.

Marketing authorisation date:

15/02/2022

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoridad responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Número de autorización:

DC/V/0751/001

Fecha del cambio de estado de la autorización:

15/02/2022

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0352/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria Croacia República Checa Dinamarca Estonia Finlandia

Francia Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania

Luxemburgo Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia

Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [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

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090758>