

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

Volitatud

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate

Product identification

Ravimi nimetus:

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

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

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis

Manustamisviis:

Turustatakse ainult [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

160.00 milligram(s) / 1.00 Piece

Turustatakse ainult [English](#)

84.00 milligram(s) / 1.00 Piece

Ravimvorm:

Infusioonilahuse kontsentraat

Withdrawal period by route of administration:**Solution for infusion:****. veis**

- liha ja söödavad koed. no withdrawal period

- Milk. no withdrawal period

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QA12AX

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Luksemburg

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloo õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloo hoidja:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

22/12/2021

Partii vabastamise tootmiskohad:

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Vastutav asutus:

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

Authorisation number:

V 004/03/03/2023

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

22/03/2003

Viiteliikmesriik:

Holland

Müügiloamenetluse number:

NL/V/0352/001

Asjaomased liikmesriigid:

Belgia Bulgaaria Horvaatia Tšehhi Taani Eesti Soome Prantsusmaa
Saksamaa Kreeka Ungari Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg Norra
Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania Rootsi
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Documents

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090746>