

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

Volitatud

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate

Product identification

Ravimi nimetus:

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

Addimag 240 mg/ml + 126 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](#)

240.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Turustatakse ainult [English](#)

126.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

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:

Iirimaa

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:

1/04/2022

Partii vabastamise tootmiskohad:

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Vastutav asutus:

Health Products Regulatory Authority

Authorisation number:

VPA10980/015/002

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

1/04/2022

Viiteliikmesriik:

Holland

Müügiloamenetluse number:

NL/V/0352/002/DC

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Taani Eesti Soome
Prantsusmaa Saksamaa Kreeka Ungari Island 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

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/600000091922>