

# ADDIMAG SOLUTION POUR PERFUSION POUR BOVINS

Autorisé

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate monohydrate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Addimag 160 mg/ml + 84 mg/ml solution for infusion for cattle  
ADDIMAG SOLUTION POUR PERFUSION POUR BOVINS

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

### Voie d'administration:

Voie intraveineuse

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

84.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

160.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution pour perfusion

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intraveineuse:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. no withdrawal period zero days
  - Lait. no withdrawal period zero days
- 

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QA12AX

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

13/01/2022

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/5668786 0/2021

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

13/01/2022

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0352/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie  
Finlande France Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie  
Lituanie Luxembourg Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie  
Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**Generic of:**

600000066129

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage