

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

Autorisé

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate monohydrate

Product identification

Dénomination du médicament:

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

Addimag 160 mg/ml + 84 mg/ml šķīdums infūzijām liellopiem

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Disponible uniquement en [Spanish](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Portuguese](#)

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

84.00 milligram(s) / 1.00 Piece

Disponible uniquement en [Anglais](#)

160.00 milligram(s) / 1.00 Piece

Forme pharmaceutique:

Solution à diluer pour perfusion

Withdrawal period by route of administration:**Solution for infusion:****• Bovins**

- Viande et abats. no withdrawal period

- Lait. no withdrawal period

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

QA12AX

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Lettonie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

26/01/2022

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/DCP/22/0001

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/01/2022

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0352/001

États membres concernés:

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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

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

Notice

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

Etiquetage

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090747>