

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

Autorisé

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate

Product identification

Dénomination du médicament:

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

Addimag 240 mg/ml + 126 mg/ml roztwór do infuzji dla bydła

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](#)

240.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

126.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

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:

Pologne

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:

27/06/2022

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Alfasan Nederland B.V.
Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

3196

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/06/2022

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0352/002/DC

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)

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/600000091923>