

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

Autorisé

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate monohydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Addimag 240 mg/ml + 126 mg/ml solução para perfusão para bovinos

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

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](#)

126.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

240.00 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 hours
-

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

QA12AX

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Portugal

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 - changement de dosage (article 10(1)(a) 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:

20/09/2022

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

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

1531/02/22DFVPT

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/12/2022

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0352/002

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)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.