

Addimag URA 160 mg/ml + 84 mg/ml oplissing voor infusie voor runderen

Odobreno

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate monohydrate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Addimag URA 160 mg/ml + 84 mg/ml oplissing voor infusie voor runderen

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intravenski

Intravenski

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

84.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

160.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Otopina za infuziju

Karencija prema putu aplikacije:

Intravenski:

-

Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period Should be 0 days

Intravenski:

-

Cattle

- Milk. no withdrawal period Should be 0 days

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QA12AX

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Alfasan Nederland B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

26/09/2022

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Nadležno tijelo:

Medicines Evaluation Board

Broj odobrenja:

REG NL 130341

Datum promjene statusa odobrenja:

10/10/2022

Generic of:

[600000066129](#)

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.