

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

Odobreno

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate monohydrate

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

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

### **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

## Pojedinosti o proizvodu

### **Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u [engleski](#)

126.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski  
240.00 miligram / 1.00 mililitar

---

**Farmaceutski oblik:**

Otopina za infuziju

---

**Karencija prema putu aplikacije:**

**Intravenski:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. no withdrawal period zero days
  - Milk. no withdrawal period zero hours
- 

**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 engleski

Dostupan samo u engleski

---

## 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:**

1/04/2022

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Nadležno tijelo:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Broj odobrenja:**

VPA10980/015/002

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

1/04/2022

---

**Referentna država članica:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Broj postupka:**

NL/V/0352/002

---

**Dotična država članica:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Hrvatska

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[latvijski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [švedski](#) [islandski](#)  
[Norwegian](#)

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.

NLV0352001-002\_Addimag\_PuAR final.pdf