

Addimag URA 240 mg/ml + 126 mg/ml oplossing voor infusie voor runderen

Engedélyezett

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate monohydrate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Addimag URA 240 mg/ml + 126 mg/ml oplossing voor infusie voor runderen

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

126.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

240.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos infúzió

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Milk. no withdrawal period Should be 0 days

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA12AX

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Dutch](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Alfasan Nederland B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

26/09/2022

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Felelős hatóság:

Medicines Evaluation Board

Engedély száma:

REG NL 130342

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

10/10/2022

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.