

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

Heimilað

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate monohydrate

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

126.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

240.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lyfjaform:**

Innrennslislyf, lausn

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:****Til notkunar í bláæð:**

- 

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period zero days

- Mjólk. no withdrawal period zero hours

---

**ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QA12AX

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýrallyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Slóvenía

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

15/02/2022

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

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

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

DC/V/0751/002

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

15/02/2022

---

**Umsjónarland (RMS):**

Holland

---

**Ferilsnúmer:**

NL/V/0352/002

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland  
Finnland Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía  
Lettland Litáen Lúxemborg Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía  
Slóvenía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

NLV0352001-002\_Addimag\_PuAR final.pdf