

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

Autorizzato

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Disponibile solo in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

240.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

126.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Concentrato per soluzione per infusione

Withdrawal period by route of administration:

Solution for infusion:

• **bovini**

- carne e visceri. no withdrawal period
 - latte. no withdrawal period
-

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA12AX

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

1/03/2022

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

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

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

VM 36408/4004

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/03/2022

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0352/002/DC

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia
Finlandia Francia Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia
Lituania Lussemburgo Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia
Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091929>