

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

Autorizzato

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate monohydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Addimag 240 mg/ml + 126 mg/ml Solution pour perfusion

Addimag 240 mg/ml + 126 mg/ml Oplossing voor infusie

Addimag 240 mg/ml + 126 mg/ml Infusionslösung

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

126.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

240.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per infusione

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. no withdrawal period zero days

- latte. no withdrawal period zero hours

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

QA12AX

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda per ibrido - modifica del dosaggio (Articolo 19(1)(a) del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Alfasan Nederland B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

23/12/2022

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V660952

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/12/2022

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0352/002

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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