

# Addimag 160 mg/ml + 84 mg/ml solution for infusion for cattle

Registruotas

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate monohydrate

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

Addimag 160 mg/ml + 84 mg/ml solution for infusion for cattle

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į veną

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

84.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

160.00 miligramai / 1.00 mililitrai

**Vaisto forma:**

Infuzinis tirpalas

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:****Leisti į veną:**

- 

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period zero days

- Pienas. no withdrawal period zero days

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QA12AX

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik Ispanų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Suomių Švedų Islandų Norwegian

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Generinio vaisto paraiška, pagal Reglamento (ES) 2019/6 18 straipsnį

---

**Registruotojas:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

26/01/2022

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Atsakinga institucija:**

State Agency Of Medicines

---

**Registracijos numeris:**

2323

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

26/01/2022

---

**Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

---

**Procedūros numeris:**

NL/V/0352/001

---

**Susijusios valstybės narės:**

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Graikų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Latvių Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų  
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

---

**Generic of:**

600000066129

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

NLV0352001-002\_Addimag \_PuAR final.pdf