

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

Toegelaten

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate monohydrate

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

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

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund

---

**Toedieningsweg:**

Intraveneus gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

84.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

160.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor infusie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Intraveneus gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

- Milk. no withdrawal period zero days

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QA12AX

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Bulgarije

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

20/03/2022

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Vergunningsnummer:**

0022-3111

---

**Datum toelatingswijziging:**

20/03/2022

---

**Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

**Procedurenummer:**

NL/V/0352/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland  
Finland Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië  
Letland Litouwen Luxemburg Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije  
Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands  
Norwegian

---

**Generic of:**

600000066129

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

NLV0352001-002\_Addimag \_PuAR final.pdf