

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

Geautoriseerd

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate monohydrate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Addimag 160 mg/ml + 84 mg/ml solution for infusion for cattle
Addimag 160 mg/ml + 84 mg/ml šķīdums infūzijām liellopiem

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
84.00 milligram(s) / 1.00 Piece

Alleen beschikbaar in [English](#)

160.00 milligram(s) / 1.00 Piece

Farmaceutische vorm:

Concentraat voor oplossing voor infusie

Withdrawal period by route of administration:

Solution for infusion:

• **Rund**

- Meat and offal. no withdrawal period
 - Milk. no withdrawal period
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA12AX

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Letland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

26/01/2022

Productielocaties partijvrijgifte:

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Verantwoordelijke instantie:

Food And Veterinary Service

Toelatingsnummer:

V/DCP/22/0001

Wijzigingsdatum status toelating:

26/01/2022

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0352/001

Betrokken lidstaten:

België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Finland

Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen

Luxemburg Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090747>