

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

Geautoriseerd

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate

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 raztopina za infundiranje za govedo

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](#)

160.00 milligram(s) / 1.00 Piece

Alleen beschikbaar in [English](#)

84.00 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:

Slovenië

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 International B.V.

Marketing authorisation date:

15/02/2022

Productielocaties partijvrijgifte:

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Verantwoordelijke instantie:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Toelatingsnummer:

DC/V/0751/001

Wijzigingsdatum status toelating:

15/02/2022

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0352/001

Betrokken lidstaten:

België Bulgarije Kroatië 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/600000090758>