

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

Toegelaten

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate monohydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Addimag 240 mg/ml + 126 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](#)

126.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

240.00 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 hours

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:

Italië

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:

1/02/2024

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

105584

Datum toelatingswijziging:

1/02/2024

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0352/002

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

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie 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.