

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 soluzione per infusione per bovini

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

84.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

160.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor infusie

Withdrawal period by route of administration:

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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Italië

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

1/02/2024

Productielocaties partijvrijgifte:

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Toelatingsnummer:

105584

Wijzigingsdatum status toelating:

1/02/2024

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Generic of:

[600000066129](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie 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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090744>