

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

Addimag vet 240 mg/ml + 126 mg/ml infuusioneste, liuos

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:

Finland

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:

4/09/2024

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Verantwoordelijke instantie:

Finnish Medicines Agency

Vergunningsnummer:

38477

Datum toelatingswijziging:

4/09/2024

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). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.