

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

Autorisert

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate monohydrate

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

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

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

storfe

### Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

126.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

240.00 milligram / 1.00 milliliter

**Legemiddelform:**

Infusjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Intravenøs bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. no withdrawal period zero days

- Melk. no withdrawal period zero hours

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QA12AX

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

RO

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Hybrid søknad - endring i styrke (Artikkel 19(1)(a) i Forordning (EU) 2019/6)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

14/03/2022

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Ansvarlig myndighet:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Godkjenningsnummer:**

220051

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

3/02/2026

---

**Referanse medlemsstat:**

NL

---

**Prosedyrenummer:**

NL/V/0352/002

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FI FR DE EL HU IS Irland IT LV LT  
LU NO PL PT RO SI SI ES SE

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

NLV0352001-002\_Addimag \_PuAR final.pdf