

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

Autorizado

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate

Product identification

Nome do medicamento:

Addimag 240 mg/ml + 126 mg/ml solution for infusion for cattle
ADDIMAG FORTE SOLUTION POUR PERFUSION POUR BOVINS

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Solução para perfusão

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

240.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

126.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Concentrado para solução para perfusão

Withdrawal period by route of administration:

Solução para perfusão:

• **Cattle**

- Meat and offal. no withdrawal period
 - Milk. no withdrawal period
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QA12AX

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

13/01/2022

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoridade responsável:

National Veterinary Medicines Agency

Número da autorização:

FR/V/0193319 4/2021

Data de alteração do estado de autorização:

13/01/2022

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0352/002/DC

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia
Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia
Lituânia Luxemburgo Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia
Eslovénia Espanha Suécia

Disponível apenas em [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

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091920>