

Addimag URA 160 mg/ml + 84 mg/ml oplossing voor infusie voor runderen

Autorizado

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate monohydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Addimag URA 160 mg/ml + 84 mg/ml oplossing voor infusie voor runderen

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
84.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
160.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para perfusão

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period Should be 0 days

Via intravenosa:

-

Cattle

- Milk. no withdrawal period Should be 0 days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA12AX

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em neerlandês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Alfasan Nederland B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

26/09/2022

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Alfasan Nederland B.V.
Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 130341

Data da alteração do estado de autorização:

10/10/2022

Generic of:

[600000066129](#)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.