

Addimag VRIJ 240 mg/ml + 126 mg/ml oplossing voor infusie voor runderen

Autorizado

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate

Product identification

Nome do medicamento:

Addimag VRIJ 240 mg/ml + 126 mg/ml oplossing voor infusie voor runderen

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:

Via intravenosa

Via intravenosa

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:

Solução para perfusão

Withdrawal period by route of administration:

Via intravenosa:

• **Cattle**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

Via intravenosa:

• **Cattle**

- Milk. no withdrawal period Should be 0 days

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QA12AX

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento não sujeito a receita médica

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Dutch](#)

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

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

26/09/2022

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 130342

Data de alteração do estado de autorização:

10/10/2022

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100824>