

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

Autorizado

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate monohydrate

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

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

### 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

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

126.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês  
240.00 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 zero days

- Milk. no withdrawal period zero hours

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QA12AX

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Luxemburgo

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

---

## 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:**

22/12/2021

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Número da autorização:**

V 004/04/03/2023

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

3/03/2023

---

**Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0352/002

---

**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 Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Labelling

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

Combined File of all Documents

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

NLV0352001-002\_Addimag \_PuAR final.pdf