

# 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

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:**

Irlanda

---

**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:**

1/04/2022

---

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

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autoridade responsável:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número da autorização:**

VPA10980/015/002

---

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

1/04/2022

---

**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

Combined File of all Documents

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