

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

Oprávnený

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate monohydrate

Product identification

Názov lieku:

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

Addimag 240 mg/ml + 126 mg/ml raztopina za infundiranje za govedo

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#)
[Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intravenózne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

126.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

240.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Infúzny roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intravenózne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period zero days
 - Milk. no withdrawal period zero hours
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QA12AX

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Slovinsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Alfasan International B.V.

Marketing authorisation date:

15/02/2022

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zodpovedný orgán:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Číslo registrácie:

DC/V/0751/002

Dátum zmeny stavu registrácie:

15/02/2022

Referenčný členský štát:

Holandsko

Číslo postupu:

NL/V/0352/002

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko
Fínsko Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Island Írsko Taliansko
Lotyšsko Litva Luxembursko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko
Slovensko Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091927>