

# Magniject 25% Solution for Injection

Pooblaščno

- Magnesium sulfate heptahydrate

## Product identification

**Ime zdravila:**

Magniject 25% Solution for Injection

---

**Učinkovina:**

Na voljo samo v [English](#)

---

**Ciljne živalske vrste:**

govedo

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

---

**Pot uporabe:**

Subkutana uporaba

---

## Product details

**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)  
25.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutska oblika:**

Raztopina za injiciranje

---

**Withdrawal period by route of administration:****Subkutana uporaba:****• govedo**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

**• Sheep**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):**

QA12CC02

---

**Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

---

**Status dovoljenja:**

Valid

---

**Authorised in:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine:**

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Marketing authorisation date:**

1/10/1991

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Manufacturing Limited

---

**Pristojni organ:**

HPRA

---

**Številka dovoljenja :**

VPA22664/030/001

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja:**

1/10/1991

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064337>