

Addimag URA 160 mg/ml + 84 mg/ml oplossing voor infusie voor runderen

Ima dovoljenje
za promet

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate monohydrate

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Addimag URA 160 mg/ml + 84 mg/ml oplossing voor infusie voor runderen

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Pot uporabe:

Intravenska uporaba

Intravenska uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

84.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

160.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za infundiranje

Karenca glede na pot uporabe:

Intravenska uporaba:

-

govedo

- Meat and offal. no withdrawal period Should be 0 days

Intravenska uporaba:

-

govedo

- Milk. no withdrawal period Should be 0 days

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QA12AX

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

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

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Dutch](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

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

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Alfasan Nederland B.V.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

26/09/2022

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Pristojni organ:

Medicines Evaluation Board

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

REG NL 130341

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

10/10/2022

Generic of:

[600000066129](#)

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

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