

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

Godkänd

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate monohydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Addimag, 240 mg/mL + 126 mg/mL, otopina za infuziju, za goveda

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

126.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

240.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Infusionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

- Milk. no withdrawal period zero hours

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA12AX

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Kroatien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Alfasan Nederland B.V.

Godkännandedatum:

7/03/2022

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsatser:

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkännandenummer:

UP/I-322-05/22-01/132

Datum för ändring av godkännandestatus:

29/03/2022

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Procedurnummer:

NL/V/0352/002

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland
Finland Frankrike Tyskland Grekland Ungern Island Irland Italien Lettland
Litauen Luxemburg Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien
Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.