

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

Auktoriserad

- Calcium gluconate monohydrate
- Magnesium chloride hexahydrate

Product identification

Läkemedlets namn:

Addimag 240 mg/ml + 126 mg/ml solution for infusion for cattle
Addimag 240 mg/ml + 126 mg/ml roztwór do infuzji dla bydła

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Finns tillgänglig endast på [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
240.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

126.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Koncentrat till infusionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Solution for infusion:

• Nöt

- Meat and offal. no withdrawal period
 - Milk. no withdrawal period
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA12AX

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Polen

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

27/06/2022

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkännandenummer:

3196

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/06/2022

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Förfarandenummer:

NL/V/0352/002/DC

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)

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

Documents

Gemensam fil för alla dokument

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

Produktresumé

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

Bipacksedel

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

Märkningstext

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091923>