

# 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

### 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:**

Storbritannien (Nordirland)

---

**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:**

1/03/2022

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:**

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Ansvarig myndighet:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Godkännandenummer:**

Vm 36408/4004

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

1/03/2022

---

**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](http://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.

NLV0352001-002\_Addimag \_PuAR final.pdf