

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 Infusionslösung für Rinder

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:

Tyskland

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:

17/02/2022

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkännandenummer:

V7002972.00.00

Datum för ändring av godkännandestatus:

17/02/2022

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.