

# 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:**

Belgien

---

**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:**

23/12/2022

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Ansvarig myndighet:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Godkännandenummer:**

BE-V660952

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

23/12/2022

---

**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

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.

Gemensam fil för alla dokument

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.