

Addimag 160 mg/ml + 84 mg/ml solution for infusion for cattle

Godkänd

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate monohydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Addimag 160 mg/ml + 84 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](#)

84.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

160.00 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 days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA12AX

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Finland

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:

4/09/2024

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Alfasan Nederland B.V.

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarig myndighet:

Finnish Medicines Agency

Godkännandenummer:

38472

Datum för ändring av godkännandestatus:

4/09/2024

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Procedurnummer:

NL/V/0352/001

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)

Generic of:

600000066129

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.

NLV0352001-002_Addimag _PuAR final.pdf