

Parpumag 30% Solution injectable

Разрешен

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Parpumag 30% Solution injectable

Parpumag 30% Injektionslösung

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

овца

говеда

кон

свиня

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

33.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

298.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интравенозно приложение:

-

овца

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

-

говеда

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

-

кон

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

-

свиня

- Meat and offal. no withdrawal period

Подкожно приложение:

-

говеда

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

-

овца

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA02AD

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Dechra Veterinary Products

Дата на разрешение за търговия:

1/06/1977

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Eurovet Animal Health BV

Отговорен орган:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

V 855/15/06/1448

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

5/10/2007

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.