

Parpumag 30 % Oplossing voor injectie

Autoriseret

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Parpumag 30 % Oplossing voor injectie

Parpumag 30 % Solution injectable

Parpumag 30 % Injektionslösung

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Får

Kvæg

Hest

Svin

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

33.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

298.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

-

Får

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

-

Kvæg

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

-

Hest

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

-

Svin

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

-

Får

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA02AD

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Dechra Veterinary Products

Dato for markedsføringstilladelse:

1/06/1977

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Eurovet Animal Health B.V.

Ansvarlig myndighed:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

BE-V108141

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

23/10/2019

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.