

# Parpumag 30% Solution injectable

Autoriseret

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate

## Product identification

### Lægemidlets navn:

Parpumag 30% Solution injectable

Parpumag 30% Injektionslösung

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyrearter:

Får

Kvæg

Hest

Svin

### Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

## Product details

### Aktiv substans / 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

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intravenøs anvendelse:**

• **Får**

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

• **Kvæg**

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

• **Hest**

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

• **Svin**

- Meat and offal. no withdrawal period

**Subkutan anvendelse:**

• **Kvæg**

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

• **Får**

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QA02AD

---

**Udleveringsbestemmelse:**

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

---

**Godkendelsesstatus:**

Valid

---

**Authorised in:**

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](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Marketing authorisation date:**

1/06/1977

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Le Ministère De La Santé Division De La Pharmacie Et Des Médicaments

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

V 855/15/06/1448

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

5/10/2007

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Produktresumé

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000106821>