

# Parevert

Zugelassen

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium chloride dihydrate
- Glucose monohydrate
- Fructose

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Parevert

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Ziege

Pferd

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

intravenöse Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

30.00 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

53.67 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

27.50 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

25.00 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Infusionslösung

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intravenöse Anwendung:**

•

#### **Rind**

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

#### **Ziege**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

#### **Pferd**

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

#### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QA12AX

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID2) 5000 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Infusionsflasche mit jeweils 500 Milliliter

(ID1) 500 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Infusionsflasche mit 500 Milliliter

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Zulassungsdatum:**

28/12/2004

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

3100218.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

28/12/2004

---

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

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels