

Parpumag 30% Solution injectable

Εγκριμένο

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Parpumag 30% Solution injectable

Parpumag 30% Injektionslösung

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Πρόβατο

Βοοειδή

Άλογο

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

33.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

298.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Πρόβατο

- Κρέας και εδώδιμοι ιστοί, Γάλα. no withdrawal period

-

Βοοειδή

- Κρέας και εδώδιμοι ιστοί, Γάλα. no withdrawal period

-

Άλογο

- Κρέας και εδώδιμοι ιστοί, Γάλα. no withdrawal period

-

Χοίρος

- Meat and offal. no withdrawal period

Υποδόρια χρήση:

-

Βοοειδή

- Κρέας και εδώδιμοι ιστοί, Γάλα. no withdrawal period

-

Πρόβατο

- Κρέας και εδώδιμοι ιστοί, Γάλα. no withdrawal period

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QA02AD

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Dechra Veterinary Products

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

1/06/1977

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Eurovet Animal Health BV

Αρμόδια αρχή:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Αριθμός έγκρισης:

V 855/15/06/1448

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

5/10/2007

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.