

Parpumag 30% Solution injectable

Engedélyezett

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Parpumag 30% Solution injectable

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

juh

szarvasmarha

ló

sertés

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

33.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

298.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intravénás alkalmazás:

-

juh

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

-

szarvasmarha

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

-

ló

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

-

sertés

- Meat and offal. no withdrawal period

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

-

juh

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA02AD

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Dechra Veterinary Products

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

1/06/1977

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Eurovet Animal Health BV

Felelős hatóság:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Engedély száma:

V 855/15/06/1448

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

5/10/2007

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.