

Parpumag 30 % Oplossing voor injectie

Autorizzato

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate

Product identification

Denominazione del medicinale:

Parpumag 30 % Oplossing voor injectie

Parpumag 30 % Solution injectable

Parpumag 30 % Injektionslösung

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Ovino

bovini

Cavallo

Suino

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in English

33.30 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

298.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso endovenoso:

-

Ovino

- carni e frattaglie. no withdrawal period 0 days

- latte. no withdrawal period 0 days

-

bovini

- carni e frattaglie. no withdrawal period 0 days

- latte. no withdrawal period 0 days

-

Cavallo

- carni e frattaglie. no withdrawal period 0 days

- latte. no withdrawal period 0 days

-

Suino

- carni e frattaglie. no withdrawal period 0 days

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. no withdrawal period 0 days

- latte. no withdrawal period 0 days

•

Ovino

- carni e frattaglie. no withdrawal period 0 days

- latte. no withdrawal period 0 days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA02AD

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3, della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dechra Veterinary Products

Marketing authorisation date:

1/06/1977

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Eurovet Animal Health B.V.

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V108141

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/10/2019

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085949>