

B. NOTICE

NOTICE
Parpumag 30%
Solution injectable

1. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT

TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ:

Dechra Veterinary Products NV
Achterstenhoek 48
2275 Lille
Belgique

FABRICANT RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS:

Eurovet Animal Health BV
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Pays-Bas

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Parpumag 30% solution injectable
Calcii gluconas / magnesii chloridum

3. LISTE DES SUBSTANCES ACTIVES ET AUTRES INGRÉDIENTS

1 ml contient:

Substances actives:

Calcii gluconas	298 mg
Magnesii chloridum	33,3 mg

4. INDICATION

Hypocalcémie chez le cheval, le bovin, l'ovin et le porc.

5. CONTRE-INDICATIONS

Ne pas utiliser le calcium chez les animaux présentant une fibrillation ventriculaire ou en cas d'hypercalcémie.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Aucun connu.

Si vous constatez des effets secondaires, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a été pas efficace, veuillez en informer votre vétérinaire.

7. ESPÈCES CIBLES

Cheval, bovin, ovin et porc.

8. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIES ET MODE D'ADMINISTRATION

Jument: 5 ml par 10 kg de poids vif, par voie intraveineuse.
Vache, brebis: 10 ml par 10 kg de poids vif, par voie intraveineuse.
Truie: 10 ml par 10 kg de poids vif, par voie intraveineuse.

Le dosage peut, au besoin, être répété après 6 à 8 heures.

Chez le bovin et l'ovin, le médicament vétérinaire peut également être administré par voie sous-cutanée, réparti entre plusieurs sites.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Sans objet.

10. TEMPS D'ATTENTE

Viande et abats: zéro jour.

Lait: zéro jour.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

A conserver en-dessous de 25°C. Protéger de la lumière.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur l'étiquette après EXP. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

Après ouverture: utiliser immédiatement.

12. MISES EN GARDE PARTICULIÈRES

Précautions particulières d'utilisation chez l'animal:

Étant donné sa concentration élevée, le médicament vétérinaire doit être administré lentement par voie intraveineuse et à la température du corps.

Gestation: Peut être utilisé au cours de la gestation.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions:

L'augmentation du calcium sanguin renforce l'effet des glycosides digitaliques.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes):

Une injection trop rapide de borogluconate de calcium peut donner lieu à une toxicité aiguë, caractérisée par une arythmie cardiaque, de l'apathie et un décubitus latéral. Une hypercalcémie légère est réversible sans autre intervention. L'hypercalcémie grave se traite à l'aide d'une solution saline physiologique intraveineuse et du furosémide afin de favoriser l'excrétion rénale du calcium.

Incompatibilités:

Ne pas mélanger l'oxytétracycline en raison de la formation de chélates.

13. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE

Octobre 2019

15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Présentations: 450 ml, 500 ml.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

A ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire.

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.

BE-V108141