

Parpumag 30 % Oplossing voor injectie

Igaliotas

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Parpumag 30 % Oplossing voor injectie

Parpumag 30 % Solution injectable

Parpumag 30 % Injektionslösung

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Avis

Galvijai

Žirgas

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į veną

Leisti po oda

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik English

33.30 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik English

298.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į veną:

-

Avis

- Mėsa ir subproduktai. no withdrawal period 0 days

- Pienas. no withdrawal period 0 days

-

Galvijai

- Mėsa ir subproduktai. no withdrawal period 0 days

- Pienas. no withdrawal period 0 days

-

Žirgas

- Mėsa ir subproduktai. no withdrawal period 0 days

- Pienas. no withdrawal period 0 days

-

Kiaulė

- Mėsa ir subproduktai. no withdrawal period 0 days

Leisti po oda:

-

Galvijai

- Mėsa ir subproduktai. no withdrawal period 0 days
- Pienas. no withdrawal period 0 days

-

Avis

- Mėsa ir subproduktai. no withdrawal period 0 days
- Pienas. no withdrawal period 0 days

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QA02AD

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#)

Registruotojas:

Dechra Veterinary Products

Marketing authorisation date:

1/06/1977

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Eurovet Animal Health B.V.

Atsakinga institucija:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registracijos pažymėjimo numeris:

BE-V108141

Registracijos statuso pasikeitimo data:

23/10/2019

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Documents

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

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