

Parpumag 30 % Oplossing voor injectie

Autorizat

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Parpumag 30 % Oplossing voor injectie

Parpumag 30 % Solution injectable

Parpumag 30 % Injektionslösung

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Oaie

Bovine

Cal

Porc

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

33.30 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

298.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

-

Oaie

- Carne și organe. no withdrawal period 0 days

- Lapte. no withdrawal period 0 days

-

Bovine

- Carne și organe. no withdrawal period 0 days

- Lapte. no withdrawal period 0 days

-

Cal

- Carne și organe. no withdrawal period 0 days

- Lapte. no withdrawal period 0 days

-

Porc

- Carne și organe. no withdrawal period 0 days

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. no withdrawal period 0 days

- Lapte. no withdrawal period 0 days

-

Oaie

- Carne și organe. no withdrawal period 0 days

- Lapte. no withdrawal period 0 days

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA02AD

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Dechra Veterinary Products

Data autorizației de comercializare:

1/06/1977

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoritatea responsabilă:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numărul autorizației:

BE-V108141

Data modificării statusului autorizației:

23/10/2019

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.