

Parpumag 30 % Oplossing voor injectie

Ima dovoljenje za promet

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Parpumag 30 % Oplossing voor injectie

Parpumag 30 % Solution injectable

Parpumag 30 % Injektionslösung

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Intravenska uporaba

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

33.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

298.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:**Intravenska uporaba:**

-

Sheep

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

-

govedo

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

-

Horse

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

-

Pig

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

Subkutana uporaba:

-

govedo

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
- Milk. no withdrawal period 0 days

-

Sheep

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
- Milk. no withdrawal period 0 days

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QA02AD

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Dechra Veterinary Products

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

1/06/1977

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Eurovet Animal Health B.V.

Pristojni organ:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

BE-V108141

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

23/10/2019

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.