

# Parpumag 30% Solution injectable

Ima dovoljenje za  
promet

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium gluconate

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

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)

---

### **Farmaceutska oblika:**

Raztopina za injiciranje

---

### **Karenca glede na pot uporabe:**

#### **Intravenska uporaba:**

•

##### **Sheep**

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

•

##### **govedo**

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

•

##### **Horse**

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

•

##### **Pig**

- Meat and offal. no withdrawal period

#### **Subkutana uporaba:**

•

##### **govedo**

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

- 

## Sheep

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

---

### 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 BV

---

**Pristojni organ:**

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

V 855/15/06/1448

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

5/10/2007

---

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

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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