

Parofo 70000 IU/g Powder for use in drinking water/milk

Разрешен

- Paromomycin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Parofo 70000 IU/g Powder for use in drinking water/milk

Parofo 70000 IU/g Powder for use in drinking water/milk

PAROFO 70000 UI/G POUDRE POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON / LE LAIT POUR BOVINS (PRERUMINANTS) ET PORCS

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене/мляко

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

70000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Прах за прилагане във вода за пиене/мляко

Карентен срок по начин на приложение:**Прилагане във вода за пиене/мляко:**

-

говеда

- Meat and offal. 20 day 20 days for pre-ruminant cattle

-

свиня

- Meat and offal. 3 day 3 days

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA07AA06

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

France

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

HuVepharma

Дата на разрешение за търговия:

10/09/2014

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Biovet AD

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/8668669 1/2014

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

24/07/2019

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

BE/V/0027/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

[illegible]

Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски Исландски Norwegian

Generic of:

600000085987

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.