

# Parofor 70000 IU/g Powder for use in drinking water/milk

Registrováno

- Paromomycin

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

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

---

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

---

### Cílové druhy:

Skot

Prase

---

### Cesta podání:

Podání v pitné vodě/mléce

---

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

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

---

### Léková forma:

Prášek pro podání v pitné vodě/mléce

---

## Ochranná lhůta podle cesty podání:

### Podání v pitné vodě/mléce:

- 

#### Skot

- Maso. 20 day 20 days for pre-ruminant cattle

- 

#### Prase

- Maso. 3 day 3 days

---

## Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QA07AA06

---

## Právní status výdeje:

Na předpis

---

## Stav registrace:

Valid

---

## Registrováno v:

Nizozemsko

---

## Dostupné v:

Nizozemsko

---

## Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

### Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

HuVepharma

---

**Datum registrace:**

14/11/2014

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Biovet AD

---

**Příslušný orgán:**

Medicines Evaluation Board

---

**Registrační číslo:**

REG NL 113511

---

**Datum změny stavu registrace:**

2/02/2022

---

**Referenční členský stát:**

Belgie

---

**Číslo procedury:**

BE/V/0027/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Bulharsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Francie Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko

Malta Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko

Španělsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

[Norwegian](#)

---

**Generic of:**

[600000085987](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.