

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

Zugelassen

- Paromomycin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

PAROFOR 70.000 IU/g poeder voor gebruik in drinkwater, melk of kunstmelk voor niet-herkauwende runderen en varkens.

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 20 Tag 20 days for pre-ruminant cattle

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 3 Tag 3 days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):

QA07AA06

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Verfügbar in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

HuVepharma

Zulassungsdatum:

14/11/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biovet AD

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 113511

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/02/2022

Referenzmitgliedstaat:

Belgien

Verfahrensnummer:

BE/V/0027/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Bulgarien Zypern Tschechische Republik Dänemark Estland
Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen
Luxemburg Malta Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei
Slowenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

Generic of:

600000085987

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.