

Parofor crypto 140 000 IU/ml oral solution for sheep and goats

Zugelassen

- Paromomycin sulfate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Parofor crypto 140 000 IU/ml oral solution for sheep and goats

PAROFOR CRYPTO 140.000 UI/ml SOLUCION ORAL PARA OVINO Y CAPRINO

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Ziege

Schaf

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

162310.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Einnehmen:**

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 24 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 24 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (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:

Spanien

Verfügbar in:

Spanien

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](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

HuVepharma

Zulassungsdatum:

21/06/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biovet AD

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

3798 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/12/2021

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0412/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik Dänemark

Estland Griechenland Ungarn Italien Lettland Litauen Luxemburg Malta

Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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