

Parofor 175 mg/ml Solution for injection

Viðurkennt

- Paromomycin sulfate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Parofor 175 mg/ml Solution for injection

Parofor 175 mg/ml oldatos injekció sertések számára A.U.V.

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnýslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 20 dagar 20 days

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA07AA06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ungverjaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

HuVepharma

Dagsetning markaðsleyfis:

9/11/2018

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Biovet AD

Ábyrgt yfirvald:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markaðsleyfisnúmer:

4009/X/18 NÉBIH ÁTI

Dagsetning á breytingu stöðu:

9/11/2018

Umsjónarland (RMS):

Belgía

Ferilsnúmer:

BE/V/0027/003

Þátttökulönd (CMS):

Danmörk Eistland Frakkland Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg Malta Holland Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Spánn Bretland (Norður-Írland)

Generic of:

600000086010

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005354>