

Parofor 175 mg/ml Solution for injection

Ekki
heimilað

- Paromomycin sulfate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Parofor 175 mg/ml Solution for injection

Parofor, 175 mg/ml süstelahus sigadele

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Eistland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska íþalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

HuVepharma

Dagsetning markaðsleyfis:

5/11/2018

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Biovet AD

Ábyrgt yfirvald:

State Agency Of Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

2119

Dagsetning á breytingu stöðu:

24/02/2025

Umsjónarland (RMS):

Belgía

Ferilsnúmer:

BE/V/0027/003

Generic of:

600000086010

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.