

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

Heimilað

- Paromomycin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Parofor, 70 000 TV/g, milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu, pienu, galvijams (neatrajojantiems) ir kiaulėms

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Lyfjaform:

Duft til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 20 dagar 20 days for pre-ruminant cattle

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 3 dagar 3 days

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

QA07AA06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Litáen

Fáanlegt í:

Litáen

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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:

2/11/2014

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Biovet AD

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/14/2252/001-004

Dagsetning á breytingu stöðu:

25/03/2020

Umsjónarland (RMS):

Belgía

Ferilsnúmer:

BE/V/0027/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Búlgaría Kýpur Tékkland Danmörk Eistland Frakkland Þýskaland
Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg Malta
Holland Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn
Bretland (Norður-Írland)

Generic of:

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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

Fylgiseðill

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

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

RV2252.pdf