

Parofor 140 mg/ml Solution for use in drinking water/milk

Heimilað

- Paromomycin sulfate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Parofor 140 mg/ml Solution for use in drinking water/milk

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Lausn 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 (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA07AA06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Holland

Fáanlegt í:

Holland

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 fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

HuVepharma

Dagsetning markaðsleyfis:

22/06/2017

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Biovet AD

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 118795

Dagsetning á breytingu stöðu:

18/01/2022

Umsjónarland (RMS):

Belgía

Ferilsnúmer:

BE/V/0027/002

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)

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 (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.