

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

Geautoriseerd

- Paromomycin sulfate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Cryptoform 140 000 IU/ml πόσιμο διάλυμα για πρόβατα και αίγες

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Geit

Schaap

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

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

Farmaceutische vorm:

Drank

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

-

Geit

- Meat and offal. 24 day

-

Schaap

- Meat and offal. 24 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA07AA06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Cyprus

Available in:

Cyprus

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

14/07/2019

Productielocaties partijvrijgifte:

Biovet AD

Verantwoordelijke instantie:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Toelatingsnummer:

CY00748V

Wijzigingsdatum status toelating:

14/07/2019

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0412/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland
Griekenland Hongarije Italië Letland Litouwen Luxemburg Malta Polen
Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053059>