

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

Autorisert

- Paromomycin sulfate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann/melk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

200.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Oppløsning til bruk i drikkevann/melk

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Bruk i drikkevann/melk:**

-

storfe

- Slakt. 20 dag 20 days for pre-ruminant cattle

-

gris

- Slakt. 3 dag 3 days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater**(ATCvet):**

QA07AA06

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Kypros

Tilgjengelig i:

Kypros

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Hybrid søknad - endring i styrke (Artikkel 19(1)(a) i Forordning (EU) 2019/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

HuVepharma

Markedsføringsgodkjenningsdato:

17/09/2017

Tilvirker for batchfrigivelse:

Biovet AD

Ansvarlig myndighet:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Godkjenningsnummer:

CY00636V

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/09/2017

Referanse medlemsstat:

BE

Prosedyrenummer:

BE/V/0027/002

Gjeldende medlemsstater:

AT BG Kypros CZ DK EE FR DE EL HU Irland IT LV LT LU MT NL PL
PT RO SI SI ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.