

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

Autorisert

- Paromomycin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Parofor, 70 000 RÜ/g pulber joogivees/piimas manustamiseks veistele (vatsaseede eelsel perioodil) ja sigadele

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann/melk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

70000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver 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:

EE

Tilgjengelig i:

EE

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:

Generisk søknad (Artikkel 18 i Forordning 2019/6/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

HuVepharma

Markedsføringsgodkjenningsdato:

18/09/2014

Tilvirker for batchfrigivelse:

Biovet AD

Ansvarlig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkjenningsnummer:

1870

Status for endring av markedsføringstillatelse:

18/09/2014

Referanse medlemsstat:

BE

Prosedyrenummer:

BE/V/0027/001

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

Generic of:

600000085987

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

Dokumenter

Preparatomtale

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