

PARASTOP

Upoważniony

- Chloramphenicol
- Furaltadone hydrochloride

Product identification

Nazwa leku:

PARASTOP

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)

[Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Proszek do podania w wodzie do picia

Withdrawal period by route of administration:

Podanie doustne:

- **Homing pigeon**

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01RA92

Status prawny dostawy:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)

Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)

Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)

Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)

Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Belgica De Weerd B.V.

Marketing authorisation date:

26/11/2013

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Belgica De Weerd B.V.

Organ odpowiedzialny:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numer pozwolenia:

130227

Data zmiany statusu pozwolenia:

11/01/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014132>