

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

Dopuszczony

- Paromomycin sulfate

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

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

Parofor crypto 140 000 IU/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai aitām un kazām

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie doustne

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
162310.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Roztwór doustny

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Podanie doustne:**

- 

**Goat**

- Meat and offal. 24 day

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 24 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QA07AA06

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w łotewski

Dostępne wyłącznie w łotewski

Dostępne wyłącznie w łotewski

Dostępne wyłącznie w łotewski

---

## Informacje dodatkowe

### Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

---

### Podmiot odpowiedzialny:

HuVepharma

---

### Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

2/08/2019

---

### Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Biovet AD

---

### Organ odpowiedzialny:

Food And Veterinary Service

---

### Numer pozwolenia:

V/DCP/19/0046

---

### Data zmiany statusu pozwolenia:

2/08/2019

---

### Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### Numer procedury:

IE/V/0412/001

---

### Zainteresowane państwa członkowskie:

[illegible]

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Combined File of all Documents

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