

Parofor 70.000 j.m./g Proszek do podania w wodzie do picia lub w mleku (preparacie mlekozastępczym)

Autorizat

- Paromomycin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Parofor 70.000 j.m./g Proszek do podania w wodzie do picia lub w mleku (preparacie mlekozastępczym)

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Bovine

Porc

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
70000.00 unități internaționale / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru administrare în apa de băut/lapte

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Bovine

- Carne și organe. 20 zi 20 days for pre-ruminant cattle

-

Porc

- Carne și organe. 3 zi 3 days

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA07AA06

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Poland

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

HuVepharma

Data autorizației de comercializare:

5/12/2016

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Biovet AD

Autoritatea responsabilă:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numărul autorizației:

2587

Data modificării statusului autorizației:

5/12/2016

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

BE/V/0027/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Generic of:

600000085987

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.