

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

Oprávnený

- Paromomycin

Product identification

Názov lieku:

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

Parofor 70 000 UI/g pó para administração na água de bebida, leite ou leite de substituição para vitelos e suínos

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode/mlieku

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

70000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Prášok na podanie v pitnej vode/mlieku

Withdrawal period by route of administration:

Podanie v pitnej vode/mlieku:

-

Cattle

- Meat and offal. 20 day 20 days for pre-ruminant cattle

-

Pig

- Meat and offal. 3 day 3 days

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QA07AA06

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Portugalsko

Available in:

Portugalsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

11/08/2014

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Biovet AD

Zodpovedný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Číslo registrácie:

835/01/14DFVPT

Dátum zmeny stavu registrácie:

14/03/2025

Referenčný členský štát:

Belgicko

Číslo postupu:

BE/V/0027/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Bulharsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko Francúzsko Nemecko
Grécko Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko Malta
Holandsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Generic of:

600000085987

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

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005461>