

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

Oprávněný

- Paromomycin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

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

PAROFOR 70000 UI/G POUDRE POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON / LE LAIT POUR BOVINS (PRERUMINANTS) ET PORCS

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode/mlieku

Podrobnosti o lieku

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

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

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 [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Francúzsko

Dostupné v:

Francúzsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

HuVepharma

Dátum registrácie lieku:

10/09/2014

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Biovet AD

Zodpovedný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Číslo registrácie:

FR/V/8668669 1/2014

Dátum zmeny stavu registrácie:

24/07/2019

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 [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

Generic of:

600000085987

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Package Leaflet and Labelling

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