

Parofor crypto 140 000 IU/ml oral solution for pre-ruminant cattle

Oprávnený

- Paromomycin

Product identification

Názov lieku:

Parofor crypto 140 000 IU/ml oral solution for pre-ruminant cattle

Parofor crypto 140.000 UI/ml solução oral para bovinos pré-ruminantes

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

140000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Perorálny roztok

Withdrawal period by route of administration:**Perorálne použitie:****• Cattle**

- Meat and offal. 62 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QA07AA06

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [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](#) [Italian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

1/04/2019

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Biovet J.S.C.

Zodpovedný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Číslo registrácie:

1252/01/19RFVPT

Dátum zmeny stavu registrácie:

29/01/2024

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0610/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko Francúzsko
Nemecko Grécko Maďarsko Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko Malta
Holandsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko
Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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/600000051379>