

# Parofor 140 mg/ml Solution for use in drinking water/milk

Oprávněný

- Paromomycin sulfate

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Parofor 140 mg/ml Solution for use in drinking water/milk

### 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](#) [Slovinsky](#) [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](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Roztok 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:**

Lotyšsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Lotyšský](#)

Dostupné len v [Lotyšský](#)

Dostupné len v [Lotyšský](#)

Dostupné len v [Lotyšský](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

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

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

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

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

HuVepharma

---

**Dátum registrácie lieku:**

31/07/2017

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Biovet AD

---

**Zodpovedný orgán:**

Food And Veterinary Service

---

**Číslo registrácie:**

V/DCP/17/0035

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

31/07/2017

---

**Referenčný členský štát:**

Belgicko

---

**Číslo postupu:**

BE/V/0027/002

---

**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](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.