

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

Oprávnený

- Paromomycin

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

Parofor 70 000 NE/g por ivónvzbe,tejbe vacy tejpótló takarmányba keveréshez kifejelett bendőflórával még nem rendelkező s

### 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:

Maďarsko

---

### 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:

14/10/2014

---

### Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Biovet AD

---

### Zodpovedný orgán:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### Číslo registrácie:

3591/X/14 NÉBIH ÁTI

---

### Dátum zmeny stavu registrácie:

14/10/2014

---

### 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](http://www.adrreports.eu/vet)