

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

Godkänd

- Paromomycin sulfate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Parofor 140 mg/ml raztopina za uporabo v vodi za pitje, mleku ali mlečnem nadomestku za teleta, ki še ne prežvekujejo in prašiče
Parofor 140 mg/ml Solution for use in drinking water/milk

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten/mjölk

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Lösning för användning i dricksvatten/mjölk

Karenstid per administreringsväg:**Användning i dricksvatten/mjölk:**

-

Nöt

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

-

Svin

- Meat and offal. 3 dygn 3 days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA07AA06

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Slovenien

Tillgänglig i:

Slovenien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

HuVepharma

Godkännandedatum:

27/07/2017

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Biovet AD

Ansvarig myndighet:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Godkännandenummer:

DC/V/0480/002

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/07/2017

Referensmedlemsstat:

Belgien

Procedurnummer:

BE/V/0027/002

Berörda medlemsstater:

Österrike Bulgarien Cypern Tjeckien Danmark Estland Frankrike Tyskland
Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Malta
Nederländerna Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien
Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.