

File downloaded on 2026-07-11

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000053053>

# Parofor crypto 140 000 IU/ml oral solution for sheep and goats

Разрешен

- Paromomycin sulfate

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Parofor crypto 140 000 IU/ml oral solution for sheep and goats

---

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

коза

овца

---

**Начин на приложение:**

Перорално приложение

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)

162310.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Перорален разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Перорално приложение:**

•

**коза**

- Meat and offal. 24 day

•

**овца**

- Meat and offal. 24 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QA07AA06

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

HuVepharma

---

**Дата на разрешение за търговия:**

1/08/2019

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Biovet AD

---

**Отговорен орган:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Номер на разрешението за търговия:**

2898

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

1/08/2019

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

IE/V/0412/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian



За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

### Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

### Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

### Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.