

Parofor 175 mg/ml Injektionslösung

Nicht
autorisiert

- Paromomycin sulfate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Parofor 175 mg/ml Injektionslösung

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 20 Tag 20 days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA07AA06

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Belgien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

HuVepharma

Zulassungsdatum:

24/10/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biovet AD

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V535680

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/08/2024

Referenzmitgliedstaat:

Belgien

Verfahrensnummer:

BE/V/0027/003

Generic of:

600000086010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet