

Parofor crypto 140 000 IU/ml oral solution for pre-ruminant cattle

Autorisiert

- Paromomycin

Product identification

Name des Arzneimittels:

Parofor crypto 140 000 IU/ml oral solution for pre-ruminant cattle

PAROFOR CRYPTO 140 000 UI/ml, soluție orală pentru bovine pre-rumegătoare

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

140000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:**• Rind**

- Fleisch und Innereien. 62 day

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

QA07AA06

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Rumaenien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

13/11/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biovet J.S.C.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

190277

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/02/2024

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0610/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik Dänemark
Estland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Italien Lettland
Litauen Luxemburg Malta Niederlande Polen Portugal Rumänien Slowakei
Slowenien Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051381>