

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

Zugelassen

- Paromomycin sulfate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

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

PAROFOR CRYPTO 140.000 UI/ml SOLUCION ORAL PARA OVINO Y CAPRINO

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Ziege

Schaf

### Art der Anwendung:

zum Einnehmen

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

### Darreichungsform:

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
zum Einnehmen:**

- 

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 24 Tag

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 24 Tag

---

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

QA07AA06

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Spanien

---

**Verfügbar in:**

Spanien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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](#) [italienisch](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

HuVepharma

---

**Zulassungsdatum:**

21/06/2019

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Biovet AD

---

**Zuständige Behörde:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Zulassungsnummer:**

3798 ESP

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

25/12/2021

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0412/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

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

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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