

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

Autorisiert

- Paromomycin sulfate

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Parofor crypto 140.000 NE/ml belsőleges oldat juhok és kecskék számára A.U.V

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Ziege

Schaf

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

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

Darreichungsform:

**Withdrawal period by route of administration:
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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Ungarn

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:

6/06/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biovet AD

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

4073/X/19 NÉBIH ÁTI

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/06/2019

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [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.