

# Parofor 140 mg/ml Solution for use in drinking water/milk

Zugelassen

- Paromomycin sulfate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Parofor 140 mg/ml Solution for use in drinking water/milk

Parofor 140 mg/ml roztok na podanie v pitnej vode/mlieku pre hovädzí dobytok  
(neruminujúce teľatá) a ošípané

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 20 Tag 20 days for pre-ruminant cattle

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag 3 days

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QA07AA06

---

**Abgaberegelung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Slowakei

---

**Verfügbar in:**

Slowakei

---

**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 französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

HuVepharma

---

**Zulassungsdatum:**

7/08/2018

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Biovet AD

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Zulassungsnummer:**

96/045/DC/18-S

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

7/08/2018

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Belgien

---

**Verfahrensnummer:**

BE/V/0027/002

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Bulgarien Zypern Tschechische Republik Dänemark Estland  
Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen  
Luxemburg Malta Niederlande Polen Portugal Rumaenien 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

Combined File of all Documents

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