

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

Autorisiert

- Paromomycin sulfate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Parofor, 140 mg/ml lahus joogivees, piimas või piimaasendajas manustamiseks sigadele ja vatsaseede eelsel perioodil vasikatele

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

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

**Withdrawal period by route of administration:
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 Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA07AA06

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Estland

Available in:

Estland

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

7/09/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biovet AD

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

2048

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/09/2017

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 [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.

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005626>