

# Parofor 140 mg/ml Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch für Saugkälber und Schweine

Zugelassen

- Paromomycin sulfate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Parofor 140 mg/ml Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch für Saugkälber und Schweine

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

### 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 Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA07AA06

---

### Abgaberegung:

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

---

### Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

---

### Zugelassen in:

Deutschland

---

### Verfügbar in:

Deutschland

---

### 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:**

14/07/2017

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Biovet AD

---

### **Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Zulassungsnummer:**

402318.00.00

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

22/09/2022

---

### **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

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 27/05/2025

[Herunterladen](#)