

File downloaded on 2026-06-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000005621>

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

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:Spanien

Verfügbar in:Spanien

Packungsbeschreibung:Verfügbar nur in englischVerfügbar nur in englischVerfügbar nur in englischVerfügbar 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:

7/07/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biovet AD

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

3569 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/12/2021

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

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.

Kombinierte Datei aller Dokumente

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