

Parofor 175 mg/ml Solution for injection

Autorizado

- Paromomycin sulfate

Product identification

Nombre del medicamento:

Parofor 175 mg/ml Solution for injection

Parofor 175 mg/ml oldatos injekció sertések számára A.U.V.

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

250.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:**• Porcino**

- Meat and offal. 20 Día 20 days

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QA07AA06

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Hungría

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

9/11/2018

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Biovet J.S.C.

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

4009/X/18 NÉBIH ÁTI

Fecha del cambio de estado de la autorización:

9/11/2018

Estado miembro de referencia:

Bélgica

Número de procedimiento:

BE/V/0027/003

Estados miembros afectados:

República Checa Dinamarca Estonia Francia Grecia Hungría Irlanda Italia
Letonia Lituania Luxemburgo Malta Países Bajos Polonia Portugal
Rumania; Rumanía Eslovaquia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Generic of:

600000086010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005354>