

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

Autorizado

- Paromomycin sulfate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para administración en agua de bebida o en leche

Tiempo de espera por vía de administración:**Administración en agua de bebida o en leche:**

-

Bovino

- Meat and offal. 20 Día 20 days for pre-ruminant cattle

-

Porcino

- Meat and offal. 3 Día 3 days

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios**(ATCvet):**

QA07AA06

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

HuVepharma

Fecha de autorización de comercialización:

25/07/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biovet AD

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 30282/4033

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/09/2022

Estado miembro de referencia:

Bélgica

Número de procedimiento:

BE/V/0027/002

Estados miembros afectados:

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

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

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.