

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

Autorizado

- Paromomycin sulfate

Product identification

Nombre del medicamento:

Parofor 140 mg/ml raztopina za uporabo v vodi za pitje, mleku ali mlečnem nadomestku za teleta, ki še ne prežvekujejo in prašiče

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para administración en agua de bebida o en leche

Withdrawal period by route of administration:**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 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:

Eslovenia

Available in:

Eslovenia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

27/07/2017

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Biovet J.S.C.

Autoridad responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Número de autorización:

DC/V/0480/002

Fecha del cambio de estado de la autorización:

27/07/2017

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005520>