

Parofor crypto 140 000 IU/ml oral solution for sheep and goats

Autorizado

- Paromomycin sulfate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Parofor crypto 140 000 IU/ml oral solution for sheep and goats

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caprino

Ovino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

162310.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía oral:**

-

Caprino

- Meat and offal. 24 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 24 Día

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

QA07AA06

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Dinamarca

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

HuVepharma

Fecha de autorización de comercialización:

26/06/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biovet AD

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

61159

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/06/2019

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0412/001

Estados miembros afectados:

Austria Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia Grecia
Hungría Italia Letonia Lituania Luxemburgo Malta 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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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