

# 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:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Caprino

Ovino

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible 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:**

Rumania; Rumanía

---

**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:**

24/10/2019

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Biovet AD

---

**Autoridad responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número de autorización:**

240136

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

21/10/2024

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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