

Parofor 175 mg/ml Solution for injection

Non
autorisé

- Paromomycin sulfate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Parofor 175 mg/ml Solution for injection

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Porc

- Viande et abats. 20 day 20 days

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA07AA06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Estonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

HuVepharma

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

5/11/2018

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Biovet AD

Autorité responsable:

State Agency Of Medicines

Numéro de l'autorisation:

2119

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/02/2025

État membre de référence:

Belgique

Numéro de procédure:

BE/V/0027/003

Generic of:

600000086010

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.