Parofor 70000 IU/g Powder for use in drinking water/milk



• Paromomycin sulfate

Product identification

Dénomination du médicament:

Parofor 70000 IU/g Powder for use in drinking water/milk

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 70000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson/ le lait

Withdrawal period by route of administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait:

- Bovins
 - Viande et abats. 20 day 20 days for pre-ruminant cattle
- Porc
 - Viande et abats. 3 day 3 days

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

QA07AA06

Statut juridique de la production:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Tchéquie

Available in:

Tchéquie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique 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

Marketing authorisation date:

1/06/2015

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Biovet J.S.C.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/058/15-C

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/06/2015

État membre de référence:

Belgique

Numéro de procédure:

BE/V/0027/001

États membres concernés:

Autriche Bulgarie Chypre Tchéquie Danemark Estonie France Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Malte Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Generic of:

600000085987

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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

Etiquetage

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

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005439