

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

Autorisé

- Paromomycin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

70000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

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

Temps d'attente par voie d'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

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lettonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

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:

2/10/2014

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

Biovet AD

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/DCP/14/0058

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/10/2014

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

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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

Notice

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

Résumé des caractéristiques du produit

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