

Parofor 70 000 IU/g Powder for Use in Drinking Water, Milk or Milk Replacer for Pre-Ruminant Cattle and Pigs

Autorisé

- Paromomycin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Parofor 70 000 IU/g Powder for Use in Drinking Water, Milk or Milk Replacer for Pre-Ruminant Cattle and Pigs

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:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Disponible en:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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:

17/09/2014

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

Biovet AD

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 30282/4020

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/03/2020

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