

# Parofor 140 mg/ml Solution for use in drinking water/milk

Autorisé

- Paromomycin sulfate

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Parofor 140 mg/ml Solution 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](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution 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:**

Hongrie

---

**Disponible en:**

Hongrie

---

**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 - changement de dosage (article 10(1)(a) du règlement (UE) 2019/6)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

HuVepharma

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

20/06/2017

---

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

Biovet AD

---

**Autorité responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

3882/X/17 NÉBIH ÁTI

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

20/06/2017

---

**État membre de référence:**

Belgique

---

**Numéro de procédure:**

BE/V/0027/002

---

**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)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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