

# Parofor crypto 140 000 IU/ml oral solution for sheep and goats

Autorisé

- Paromomycin sulfate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Parofor crypto 140 000 IU/ml oral solution for sheep and goats

Parofor crypto 140.000 i.e./ml peroralna raztopina za ovce in koze

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Chèvre

Mouton

### Voie d'administration:

Voie orale

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

162310.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

### Forme pharmaceutique:

Solution buvable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie orale:**

- 

**Chèvre**

- Viande et abats. 24 day

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 24 day

---

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

QA07AA06

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Slovénie

---

**Disponible en:**

Slovénie

---

**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:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

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

HuVepharma

---

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

23/05/2019

---

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

Biovet AD

---

**Autorité responsable:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Numéro de l'autorisation:**

DC/V/0480/005

---

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

23/05/2019

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0412/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie Grèce  
Hongrie Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Malte 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

### 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.