

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

Autorizzato

- Paromomycin sulfate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Parofor 140 mg/ml solução para administração na água de bebida, leite ou leite de substituição para vitelos e suínos.

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per somministrazione in acqua da bere/latte

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Somministrazione in acqua da bere/latte:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 20 giorno 20 days for pre-ruminant cattle

-

Suino

- carni e frattaglie. 3 giorno 3 days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA07AA06

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Portogallo

Disponibile in:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda per ibrido - modifica del dosaggio (Articolo 19(1)(a) del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

HuVepharma

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

3/07/2017

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Biovet AD

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

1115/01/17DFVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/03/2025

Stato membro di riferimento:

Belgio

Numero di procedura:

BE/V/0027/002

Stati membri interessati:

Austria Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Francia
Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo
Malta Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna
Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.