

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.