

Parofor 175 mg/ml Solution for injection

Non
autorizzato

- Paromomycin sulfate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Parofor 175 mg/ml Solution for injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

250.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Suino

- carni e frattaglie. 20 giorno 20 days

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

QA07AA06

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda per generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

HuVepharma

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

17/01/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Biovet AD

Autorità responsabile:

Numero di autorizzazione:

FR/V/6651916 0/2019

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/10/2024

Stato membro di riferimento:

Belgio

Numero di procedura:

BE/V/0027/003

Generic of:

600000086010

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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