

Parofor 70000 IU/g Powder for use in drinking water/milk

Autorizzato

- Paromomycin

Product identification

Denominazione del medicinale:

Parofor 70000 IU/g Powder for use in drinking water/milk

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

70000.00 international unit(s) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere/latte

Withdrawal period by route of administration:

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

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Slovenia

Available in:

Slovenia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Marketing authorisation date:

26/05/2015

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Biovet AD

Autorità responsabile:

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

Numero di autorizzazione:

DC/V/0480/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/05/2015

Stato membro di riferimento:

Belgio

Numero di procedura:

BE/V/0027/001

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](#)

Generic of:

[600000085987](#)

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005450>