

# Parofor crypto 140 000 IU/ml oral solution for pre-ruminant cattle

Autorizzato

- Paromomycin

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Parofor crypto 140 000 IU/ml oral solution for pre-ruminant cattle

Parofor crypto 140000 i.e./ml peroralna raztopina za teleta, ki še ne prežvekujejo

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

### Via di somministrazione:

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

140000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

### Forma farmaceutica:

Soluzione orale

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso orale:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 62 giorno

---

**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:**

Slovenia

---

**Disponibile in:**

Slovenia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

HuVepharma

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

23/05/2019

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Biovet AD

---

**Autorità responsabile:**

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

---

**Numero di autorizzazione:**

MR/V/0480/004

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

23/05/2019

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0610/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Estonia Grecia Ungheria  
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](http://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.

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.