

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

Autorizzato

- Paromomycin sulfate

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

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:**

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**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:**

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:**

25/07/2017

---

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

Biovet AD

---

**Autorità responsabile:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numero di autorizzazione:**

Vm 30282/4033

---

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

16/09/2022

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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