

# Parofor crypto 140 000 IU/ml oral solution for sheep and goats

Autorizzato

- Paromomycin sulfate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Parofor crypto 140 000 IU/ml oral solution for sheep and goats

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Caprino

Ovino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

162310.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione orale

---

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

- 

**Caprino**

- carni e frattaglie. 24 giorno

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 24 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:**

Lituania

---

**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:**

6/08/2019

---

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

Biovet AD

---

**Autorità responsabile:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numero di autorizzazione:**

LT/2/19/2545/001-004

---

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

22/02/2024

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0412/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Grecia  
Ungheria Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Malta 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.

File combinato di tutti i documenti

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