

# 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:**

Francia

---

**Disponibile in:**

Francia

---

**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:**

12/06/2017

---

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

Biovet AD

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/9053402 1/2017

---

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

12/06/2017

---

**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

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.

Package Leaflet and Labelling

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