

Parofor 175 mg/ml Solution for injection

Niet
gemachtigd

- Paromomycin sulfate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Parofor 175 mg/ml Solution for injection

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 20 day 20 days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**

QA07AA06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Revoked

Toegelaten in:

Luxemburg

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

HuVepharma

Handelsvergunningsdatum:

24/10/2018

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Biovet AD

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health And Social Security

Vergunningsnummer:

V 220/18/10/2108

Datum toelatingswijziging:

17/02/2025

Rapporterende lidstaat:

België

Procedurenummer:

BE/V/0027/003

Generic of:

600000086010

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet