

# PAROFOR 70.000 IU/g poeder voor gebruik in drinkwater, melk of kunstmelk voor niet- herkauwende runderen en varkens.

Toegelaten

- Paromomycin

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

PAROFOR 70.000 IU/g poeder voor gebruik in drinkwater, melk of kunstmelk voor niet-herkauwende runderen en varkens.

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in Engels

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

Varken

### **Toedieningsweg:**

Toediening in het drinkwater/in de melk

## Productgegevens

### Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
70000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

---

### Farmaceutische vorm:

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Frans](#) [Iers](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Pools](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### Wachttijd per toedieningsweg:

#### Toediening in het drinkwater/in de melk:

- 

##### Rund

- Meat and offal. 20 day 20 days for pre-ruminant cattle

- 

##### Varken

- Meat and offal. 3 day 3 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:

Valid

---

### Toegelaten in:

Nederland

---

### Beschikbaar in:

Nederland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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:**

14/11/2014

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Biovet AD

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Medicines Evaluation Board

---

**Vergunningsnummer:**

REG NL 113511

---

**Datum toelatingswijziging:**

2/02/2022

---

**Rapporterende lidstaat:**

België

---

**Procedurenummer:**

BE/V/0027/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk Bulgarije Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Frankrijk  
Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg  
Malta Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje  
Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Generic of:**

[600000085987](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/09/2025

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.