

Parofor 70 000 IU/g Powder for Use in Drinking Water, Milk or Milk Replacer for Pre-Ruminant Cattle and Pigs

Toegelaten

- Paromomycin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Parofor 70000 IU/g Powder for use in drinking water/milk

Parofor 70 000 IU/g Powder for Use in Drinking Water, Milk or Milk Replacer for Pre-Ruminant Cattle and Pigs

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:

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Beschikbaar in:

United Kingdom (Northern Ireland)

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:

17/09/2014

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Biovet AD

Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

Vergunningsnummer:

Vm 30282/4020

Datum toelatingswijziging:

2/03/2020

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