

Parofor 140 mg/ml oplossing voor gebruik in drinkwater, melk of kunstmelk voor niet- herkauwende kalveren en varkens

Geautoriseerd

- Paromomycin sulfate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Parofor 140 mg/ml oplossing voor gebruik in drinkwater, melk of kunstmelk voor niet-herkauwende kalveren en varkens

Parofor 140 mg/ml Solution for use in drinking water/milk

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Toedieningsweg:

Toediening in het drinkwater/in de melk

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Withdrawal period by route of administration:

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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Nederland

Available in:

Nederland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

22/06/2017

Productielocaties partijvrijgifte:

Biovet J.S.C.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Toelatingsnummer:

REG NL 118795

Wijzigingsdatum status toelating:

18/01/2022

Rapporterende lidstaat:

België

Procedurenummer:

BE/V/0027/002

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/01/2022

[Downloaden](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005517>