

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

Toegelaten

- Paromomycin sulfate

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

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

---

**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](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(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](#)

---

**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:**

25/07/2017

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Biovet AD

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

### **Vergunningsnummer:**

Vm 30282/4033

---

### **Datum toelatingswijziging:**

16/09/2022

---

### **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 [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Documenten

Combined File of all Documents

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