

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

Geautoriseerd

- Paromomycin sulfate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Parofor 70 000 NE/g por ivóvízbe,tejbe vagy tejpótló takarmányba keveréshez
kifejlett bendőflórával még nem rendelkező s

Parofor 70000 IU/g Powder 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](#)

70000.00 international unit(s) / 1.00 gram(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:

Hongarije

Available in:

Hongarije

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

14/10/2014

Productielocaties partijvrijgifte:

Biovet J.S.C.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Toelatingsnummer:

3591/X/14 NÉBIH ÁTI

Wijzigingsdatum status toelating:

14/10/2014

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

Generic of:

600000085987

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005444>