

Parofor 175 mg/ml Solution for injection

Não
autorizado

- Paromomycin sulfate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Parofor 175 mg/ml Solution for injection

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
250.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Pig

- Meat and offal. 20 dia 20 days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA07AA06

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês francês italiano letão lituano Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

HuVepharma

Data de autorização de introdução no mercado:

24/10/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Biovet AD

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V535680

Data da alteração do estado de autorização:

19/08/2024

Estado-Membro de referência:

Bélgica

Número de procedimento:

BE/V/0027/003

Generic of:

600000086010

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet