

# Parofor crypto 140 000 IU/ml oral solution for pre-ruminant cattle

Autorizado

- Paromomycin

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

Parofor crypto 140 000 IU/ml oral solution for pre-ruminant cattle

**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](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

**Via de administração:**

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

140000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

**Forma farmacêutica:**

Solução oral

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via oral:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 62 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QA07AA06

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Itália

---

**Disponibilidade:**

Itália

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#) [italiano](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

HuVepharma

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

4/02/2020

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Biovet AD

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Health

---

**Número da autorização:**

105337

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

4/02/2020

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0610/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bulgária Croácia Chipre República Checa Estónia Grécia Hungria  
Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Malta Países Baixos Polónia Portugal  
Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.