

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

Autorizado

- Paromomycin sulfate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

PAROFOR 140 MG/ML SOLUTION POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON / LE LAIT POUR BOVINS (PRERUMINANTS) ET PORCS

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

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](#)

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:

Alimento medicamentoso líquido

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

200.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para administração na água de bebida ou no leite

Intervalo de segurança por via de administração:

Alimento medicamentoso líquido:

-

Cattle

- Meat and offal. 20 dia 20 days for pre-ruminant cattle

-

Pig

- Meat and offal. 3 dia 3 days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA07AA06

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

França

Disponibilidade:

França

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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

HuVepharma

Data de autorização de introdução no mercado:

12/06/2017

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Biovet AD

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/9053402 1/2017

Data da alteração do estado de autorização:

12/06/2017

Estado-Membro de referência:

Bélgica

Número de procedimento:

BE/V/0027/002

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bulgária Chipre República Checa Dinamarca Estónia França

Alemanha Grécia Hungria Irlanda 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

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.