

# 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 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:**

Letónia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em letão

Disponível apenas em letão

Disponível apenas em letão

Disponível apenas em letão

---

## 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:**

31/07/2017

---

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

Biovet AD

---

**Autoridade responsável:**

Food And Veterinary Service

---

**Número da autorização:**

V/DCP/17/0035

---

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

31/07/2017

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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