

Parofor 70 000 UI/g pulbere pentru utilizare în apa de băut, lapte sau înlocuitor de lapte pentru bovine pre-rumegătoare și porcine

Autorizat

- Paromomycin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Parofor 70 000 UI/g pulbere pentru utilizare în apa de băut, lapte sau înlocuitor de lapte pentru bovine pre-rumegătoare și porcine

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

70000.00 unități internaționale / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru administrare în apa de băut/lapte

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Bovine

- Carne și organe. 20 zi 20 days for pre-ruminant cattle

-

Porc

- Carne și organe. 3 zi 3 days

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA07AA06

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Disponibil în:

România

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

HuVepharma

Data autorizației de comercializare:

22/09/2015

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Biovet AD

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

190297

Data modificării statusului autorizației:

19/02/2025

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

BE/V/0027/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)
România

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Generic of:

600000085987

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents