

# Parofor 70 000 IU/g Powder for Use in Drinking Water, Milk or Milk Replacer for Pre-Ruminant Cattle and Pigs

Oprávnený

- Paromomycin sulfate

## Product identification

### Názov lieku:

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

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

Parofor 70 000 IU/g Powder for Use in Drinking Water, Milk or Milk Replacer for Pre-Ruminant Cattle and Pigs

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Podanie v pitnej vode/mlieku

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Lieková forma:

Prášok na podanie v pitnej vode/mlieku

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Podanie v pitnej vode/mlieku:

##### • Cattle

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

##### • Pig

- Meat and offal. 3 day 3 days

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QA07AA06

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Authorised in:

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Available in:

United Kingdom (Northern Ireland)

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

HuVepharma

---

**Marketing authorisation date:**

17/09/2014

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Biovet J.S.C.

---

**Zodpovedný orgán:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Číslo registrácie:**

Vm 30282/4020

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

23/08/2022

---

**Referenčný členský štát:**

Belgicko

---

**Číslo postupu:**

BE/V/0027/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Bulharsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko Francúzsko Nemecko  
Grécko Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko Malta  
Holandsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Generic of:**  
600000085987

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** *<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005471>*