

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

Auktoriserad

- Paromomycin sulfate

Product identification

Läkemedlets namn:

PAROFOR 140 mg/ml soluție pentru utilizarea în apa de băut sau lapte sau înlocuitor de lapte pentru bovine pre-rumegătoare și porcine

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten/mjölk

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Lösning för användning i dricksvatten/mjölk

Withdrawal period by route of administration:**Användning i dricksvatten/mjolk:**

-

Nöt

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

-

Svin

- Meat and offal. 3 dygn 3 days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA07AA06

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Rumänien

Available in:

Rumänien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

16/08/2017

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Biovet AD

Ansvarig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkännandenummer:

220150

Datum för ändring av godkännandestatus:

3/03/2025

Referensmedlemsstat:

Belgien

Förfarandenummer:

BE/V/0027/002

Berörda medlemsstater:

Österrike Bulgarien Cypern Tjeckien Danmark Estland Frankrike Tyskland
Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Malta
Nederländerna Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien
Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027319>