

Paramore, 200 mg/ml, soluzione per uso orale per vitelli da latte, suini, polli, tacchini e conigli

Разрешен

- Paromomycin sulfate

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Paramore, 200 mg/ml, soluzione per uso orale per vitelli da latte, suini, polli, tacchini e conigli

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

пуйка

пиле

заек

свиня

бозаещо теле

Начин на приложение:

Перорално приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорален разтвор

Withdrawal period by route of administration:

Перорално приложение:

• **пуйка**

- Meat and offal. 2 day

Usò non autorizzato in tacchini che producono uova per il consumo umano

• **пиле**

- Meat and offal. 2 day

- Eggs. 0 day

• **заек**

- Meat and offal. 3 day

• **свиня**

- Meat and offal. 44 day

• **бозаещо теле**

- Meat and offal. 44 day

Ветеринарномедицински Анато̀мо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA07AA06

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Italian](#)

Налично само на [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

11/04/2016

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Biovet J.S.C.

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на лиценза:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на лиценза:

11/04/2016

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093710>