

AMMINOFARMA S 10%, 100 mg/g, polvere per uso orale per vitelli da latte e suini

Разрешен

- Paromomycin sulfate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

AMMINOFARMA S 10%, 100 mg/g, polvere per uso orale per vitelli da latte e suini

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

бозаещо теле

свиня

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Перорален прах

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

•

бозаещо теле

- Meat and offal. 20 day

•

свиня

- Meat and offal. 3 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA07AA06

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Италиански](#)

Налично само в [Италиански](#)

Налично само в [Италиански](#)

Налично само в [Италиански](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Дата на разрешение за търговия:

14/01/2002

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Vetem S.p.A.

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на разрешението за търговия:

102518

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

14/01/2007

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

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