

AMMINOFARMA, 175 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini

Registrováno

- Paromomycin sulfate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

AMMINOFARMA, 175 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Maso. 44 day

Usò non autorizzato in bovini che producono latte per il consumo umano

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01GB

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Itálie

Popis balení:

Dostupné pouze v [Italian](#)

Dostupné pouze v [Italian](#)

Dostupné pouze v [Italian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Datum registrace:

19/03/1980

Výrobní místa s propouštění šarží:

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

Příslušný orgán:

Ministry Of Health

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

1/09/2013

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.