

AMMINOFARMA L 20%, 200 mg/ml, soluzione per uso orale per vitelli da latte, suini, polli, tacchini e conigli

Autoriseret

- Paromomycin sulfate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

AMMINOFARMA L 20%, 200 mg/ml, soluzione per uso orale per vitelli da latte, suini, polli, tacchini e conigli

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin
Høns
Kalkun
Kanin
Kalv

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Oral opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

-

Svin

- Meat and offal. 44 dag

-

Høns

- Egg. 0 dag

- Meat and offal. 2 dag

-

Kalkun

- Meat and offal. 2 dag

Uso non autorizzato in tacchine che producono uova per il consumo umano

-

Kanin

- Meat and offal. 3 dag

-

Kalv

- Meat and offal. 44 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA07AA06

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

14/01/2002

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Vetem S.p.A.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

102519

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

14/01/2007

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.