

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

Zugelassen

- Paromomycin sulfate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Truthuhn

Huhn

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Schwein

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

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

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

- Eier. 0 Tag

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 44 Tag

-

Cattle (suckling calf)

- Fleisch und Innereien. 44 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA07AA06

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Verfügbar in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

HuVepharma

Zulassungsdatum:

11/04/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biovet AD

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/04/2016

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

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.