

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

Εγκεκριμένο

- Paromomycin sulfate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Χοίρος
Κοτόπουλο
Ινδοόρνιθα
Κουνέλι
Μόσχος

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

•

Χοίρος

- Meat and offal. 44 Ημέρα

•

Κοτόπουλο

- Egg. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 2 Ημέρα

•

Ινδοόρνιθα

- Meat and offal. 2 Ημέρα

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

•

Κουνέλι

- Meat and offal. 3 Ημέρα

•

Μόσχος

- Meat and offal. 44 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QA07AA06

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

14/01/2002

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Vetem S.p.A.

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Health

Αριθμός έγκρισης:

102519

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

14/01/2007

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.