

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

Autorizado

- Paromomycin sulfate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino
Pollos
Pavos
Conejos
Terberos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Porcino

- Meat and offal. 44 Día

-

Pollos

- Egg. 0 Día

- Meat and offal. 2 Día

-

Pavos

- Meat and offal. 2 Día

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

-

Conejos

- Meat and offal. 3 Día

-

Terneros

- Meat and offal. 44 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA07AA06

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

14/01/2002

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Vetem S.p.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

102519

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/01/2007

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.