

Paromomicina Huvepharma 200 mg/g premiscela per alimenti medicamentosi per suini, polli da carne (broiler), conigli e tacchini

Engedélyezett

- Paromomycin sulfate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Paromomicina Huvepharma 200 mg/g premiscela per alimenti medicamentosi per suini, polli da carne (broiler), conigli e tacchini

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

házipulyka
broiler
nyúl
sertés

Alkalmazás módja:

Takarmányhoz keverve

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

200.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Gyógyszerforma:

Gyógypremix

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Takarmányhoz keverve:

-

házipulyka

- Meat and offal. 0 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

broiler

- Meat and offal. 11 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

nyúl

- Meat and offal. 2 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

sertés

- Meat and offal. 5 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA07AA06

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Italy

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

HuVepharma

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

17/10/2012

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Biovet AD

Felelős hatóság:

Ministry Of Health

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

16/11/2012

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.