

SUPRAMICINA O.S. 200 mg/ml soluzione orale per vitelli da latte, suini, broilers e conigli

Heimilað

- Paromomycin sulfate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

SUPRAMICINA O.S. 200 mg/ml soluzione orale per vitelli da latte, suini, broilers e conigli

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [danska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Svín

Hænsn (holdakjúklingur)

Kanína

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Cattle (suckling calf)

- Kjöt og innmatur. 44 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 44 dagar

-

Hænsn (holdakjúklingur)

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Kanína

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA07AA06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [ítalska](#)

Aðeins fáanlegt í [ítalska](#)

Aðeins fáanlegt í [ítalska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Fatro S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

8/09/2008

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Fatro S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

103919

Dagsetning á breytingu stöðu:

8/09/2013

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.