

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

Autorizzato

- Paromomycin sulfate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

tacchino

Pollo (pollo da carne)

Coniglio

Suino

Via di somministrazione:

Somministrazione con il mangime

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

200.00 grammo(i) / 1.00 chilogrammo (s)

Forma farmaceutica:

Premiscela per alimenti medicamentosi

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione con il mangime:

-

tacchino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 11 giorno

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 2 giorno

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Suino

- carni e frattaglie. 5 giorno

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA07AA06

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Disponibile in:

Italia

Descrizione della confezione:

SACCO DA 20 KG PREMISCELA PER ALIMENTI MEDICAMENTOSI

SACCO DA 5 KG

SACCO DA 1 KG

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

HuVepharma

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

17/10/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Biovet AD

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/11/2012

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti