

AMINAMOX, 100 mg/g + 100 mg/g, premiscela per alimenti medicamentosi per suini

Neregistruotas

- Paromomycin sulfate
- Amoxicillin trihydrate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

AMINAMOX, 100 mg/g + 100 mg/g, premiscela per alimenti medicamentosi per suini

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 miligramai / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)
116.28 miligramai / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Vaistinis premiksas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Vartoti per burną:

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 10 d.

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos
(ATCvet) kodas:**

QJ01RA01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#)
[Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Rinkodaros leidimo data:

12/08/2010

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

30/09/2024

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.