

SUPRAMICINA 175 MG/ML

Autorisert

- Paromomycin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

SUPRAMICINA 175 MG/ML

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intrauterin bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

250.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

Intrauterin bruk:

-

storfe

- Slakt. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01GB92

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Tilgjengelig i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Italiensk

Bare tilgjengelig i Italiensk

Bare tilgjengelig i Italiensk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/05/2008

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

15/05/2008

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.