

DUORESPAL PREMIX 105 mg/g di amoxicillina + 105 mg/g lincomicina premiscela per alimenti medicamentosi per Suini, Polli

Autorizat

- Amoxicillin
- Lincomycin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

DUORESPAL PREMIX 105 mg/g di amoxicillina + 105 mg/g lincomicina premiscela per
alimenti medicamentosi per Suini, Polli

DUORESPAL PREMIX 105 mg/g di amoxicillina + 105 mg/g lincomicina premiscela per
alimenti medicamentosi per Suini, Polli

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Porc

Găină (broiler)

Calea de administrare:

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
105.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză
105.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Premix pentru furaj medicamentat

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Porc

- Carne și organe. 5 zi

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 6 zi

Uso non autorizzato in galline che producono uova destinate al consumo umano

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01RA01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italiană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Virbac S.r.l.

Data autorizației de comercializare:

11/03/1999

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Friulchem S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

MdS

Numărul autorizației:

102658

Data modificării statusului autorizației:

11/03/2009

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.