

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

Autorizat

- Paromomycin sulfate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Curcă

Găină (broiler)

Iepure

Porc

Calea de administrare:

Administrare în furaje

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
200.00 gram(e) / 1.00 kilogram(e)

Forma farmaceutică:

Premix pentru furaj medicamentat

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în furaje:

-

Curcă

- Carne și organe. 0 zi

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 11 zi

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Iepure

- Carne și organe. 2 zi

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Porc

- Carne și organe. 5 zi

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA07AA06

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](#)

Disponibil în:

Italy

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

HuVepharma

Data autorizației de comercializare:

17/10/2012

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Biovet AD

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

16/11/2012

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 acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.