

AMMINOFARMA L 20%, 200 mg/ml, soluzione per uso orale per vitelli da latte, suini, polli, tacchini e conigli

Autorizat

- Paromomycin sulfate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

AMMINOFARMA L 20%, 200 mg/ml, soluție per uso orale per vitelli da latte, suini, polli, tacchini e conigli

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Porc

Găină

Curcă

Iepure

Vițel

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în English

200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Porc

- Carne și organe. 44 zi

-

Găină

- Ou. 0 zi

- Carne și organe. 2 zi

-

Curcă

- Carne și organe. 2 zi

Uso non autorizzato in tacchine che producono uova per il consumo umano

-

Iepure

- Carne și organe. 3 zi

-

Vițel

- Carne și organe. 44 zi

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 [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Data autorizației de comercializare:

14/01/2002

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Vetem SPA

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

102519

Data modificării statusului autorizației:

14/01/2007

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096548>