

# AMMINOFARMA S 10%, 100 mg/g, polvere per uso orale per vitelli da latte e suini

Autorizat

- Paromomycin sulfate

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

AMMINOFARMA S 10%, 100 mg/g, polvere per uso orale per vitelli da latte e suini

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine (vițel sugar)

Porc

### Calea de administrare:

Administrare orală

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

### Forma farmaceutică:

Pulbere orală

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare orală:**

•

**Bovine (vițel sugar)**

- Carne și organe. 20 zi

•

**Porc**

- Carne și organe. 3 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 [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Italiană](#)

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](#)

---

**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.

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Vetem S.p.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Health

---

**Numărul autorizației:**

102518

---

**Data modificării statusului autorizației:**

14/01/2007

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.