

PARACILLIN SP 800 mg/g peroralni prašek za piščance in prašiče

Неразрешен

- Amoxicillin trihydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

PARACILLIN SP 800 mg/g peroralni prašek za piščance in prašiče

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

свиня

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Прилагане в храна

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Перорален прах

Карентен срок по начин на приложение:**Прилагане във вода за пиене:**

-

пиле

- Meat and offal. 1 day Piščanci: meso in organi 1 dan

-

свиня

- Meat and offal. 2 day Prašiči: meso in organi 2 dni

Прилагане в храна:

-

свиня

- Meat and offal. 2 day Prašiči: meso in organi 2 dni

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01CA04

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Словенски

Налично само в Словенски

Налично само в Словенски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

30/06/1999

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet Productions S.r.l.

Отговорен орган:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Номер на разрешението за търговия:

NP/V/0250/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

26/07/2023

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.