

Paracillin Vet. 800 mg/g granulat til anvendelse i drikkevand

Autoriseret

- Amoxicillin trihydrate
- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Paracillin Vet. 800 mg/g granulat til anvendelse i drikkevand

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Fjerkræ

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Granulat til anvendelse i drikkevand

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Oral anvendelse:**

-

Svin

- Meat and offal. 2 dag

- Meat and offal. 2 dag

-

Fjerkræ

- Meat and offal. 1 dag

- Meat and offal. 1 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01CA04

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Tilgængelig i:

Denmark

Pakningsbeskrivelse:

250 g granulat til drikkevand i beholder

1000 g granulat til drikkevand i beholder

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

10/11/1999

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Aprilia Animal Health S.r.l.

Ansvarlig myndighed:

Danish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

19467

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

10/11/1999

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé