

PARACILLIN SP

Μη εγκεκριμένο

- Amoxicillin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

PARACILLIN SP

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κόνις για πόσιμο διάλυμα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01CA04

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

Κύπρος

Περιγραφή συσκευασίας:

Περιέκτης των 250g από υψηλής πυκνότητας πολυαιθυλένιο (HDPE) , σφραγισμένος με προστατευτικό πώμα από αλουμίνιο /πολυαιθυλένιο και κλεισμένος με καπάκι από χαμηλής πυκνότητας πολυαιθυλένιο(LDPE)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Πορτογαλικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet International B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

24/06/1991

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Intervet Productions S.r.l.

Αρμόδια αρχή:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Αριθμός έγκρισης:

13408

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:
23/06/2011

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet