

Paracilin SP, 800 mg/g, prašak za oralnu otopinu, za svinje i kokoši

Ei
myönnetty

- AMOXYCILLIN TRIHYDRATE

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Paracilin SP, 800 mg/g, prašak za oralnu otopinu, za svinje i kokoši

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Sika

Kana

Antoreitti:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lääkemuoto:

Jauhe oraaliliuosta varten

Varoaika antoreiteittäin:**Suun kautta:**

-

Sika

- Meat and offal. 2 day

-

Kana

- Meat and offal. 1 day

Ne smije se primjenjivati nesilicama čija se jaja koriste za hranu.

Anatomis-terapeutis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01CA04

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Croatian](#)

Saatavissa vain kielillä [Croatian](#)

Saatavissa vain kielillä [Croatian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Myyntiluvan myöntämispäivä:

11/04/2016

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Intervet Productions S.r.l.

Vastaava viranomainen:

MPS

Myyntilupanumero:

UP/I-322-05/13-01/571

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

7/06/2023

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.