

Paracilina sp 800 mg, pó para solução oral

Myönnetty

- Amoxicillin trihydrate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Paracilina sp 800 mg, pó para solução oral

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kana (broileri)

Kana

Sika

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:

-

Kana (broileri)

- Meat and offal. 1 day

Não administrar a galinhas produtoras de ovos para consumo humano

-

Kana

- Meat and offal. 1 day

Não administrar a galinhas produtoras de ovos para consumo humano

-

Sika

- Meat and offal. 2 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01CA04

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Portuguese](#)

Saatavissa vain kielillä [Portuguese](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

MSD Animal Health Lda.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

21/11/1994

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Intervet Productions S.r.l.

Vastaava viranomainen:

Directorate General For Food And Veterinary

Myyntilupanumero:

50191

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

1/12/2012

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

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