

Paracilin SP, 800 mg/g, prařak za oralnu otopinu, za svinje i kokoři

Non
autorisé

- AMOXYCILLIN TRIHYDRATE

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Paracilin SP, 800 mg/g, prařak za oralnu otopinu, za svinje i kokoři

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Porc

Poulet

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour solution buvable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie orale:**

-

Porc

- Viande et abats. 2 day

-

Poulet

- Viande et abats. 1 day

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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01CA04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Croatie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

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

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

11/04/2016

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet Productions S.r.l.

Autorité responsable:

MPS

Numéro de l'autorisation:

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

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/06/2023

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.