

PARACILLIN SP 800 mg/g peroralni prašek za piščance in prašiče

Nije
odobreno

- Amoxicillin trihydrate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

PARACILLIN SP 800 mg/g peroralni prašek za piščance in prašiče

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

U vodi za piće

U hranu za životinje

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
800.00 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Oralni prašak

Karencija prema putu aplikacije:

U vodi za piće:

-

Chicken

- Meat and offal. 1 day Piščanci: meso in organi 1 dan

-

Pig

- Meat and offal. 2 day Prašiči: meso in organi 2 dni

U hranu za životinje:

-

Pig

- Meat and offal. 2 day Prašiči: meso in organi 2 dni

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01CA04

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [slovenski](#)

Dostupan samo u [slovenski](#)

Dostupan samo u [slovenski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet International B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

30/06/1999

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Intervet Productions S.r.l.

Nadležno tijelo:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Broj odobrenja:

NP/V/0250/001

Datum promjene statusa odobrenja:

26/07/2023

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Package Leaflet and Labelling

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.