

# PARACILLIN SP 697 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

PARACILLIN SP 697 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Suino

Pollo (gallina)

Pollo (pollo da carne)

---

### **Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

800.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Polvere per somministrazione in acqua da bere

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Somministrazione in acqua da bere:**

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 2 giorno

- 

**Pollo (gallina)**

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Carne: 2 días (excepto gallinas ponedoras)

- uova. no withdrawal period

Huevos: uso no autorizado

- 

**Pollo (pollo da carne)**

- carni e frattaglie. 1 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Spagna

---

**Disponibile in:**

Spagna

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

6/03/1996

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Intervet Productions S.r.l.

---

**Autorità responsabile:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numero di autorizzazione:**

1066 ESP

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

1/02/2017

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.