

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

Non  
autorizzato

- Amoxicillin trihydrate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

polli

Suino

---

### **Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere

Somministrazione con il mangime

---

## Informazioni sul prodotto

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

Disponibile solo in [English](#)

800.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

**Forma farmaceutica:**

Polvere orale

---

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

- 

**polli**

- carni e frattaglie. 1 giorno Piščanci: meso in organi 1 dan

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 2 giorno Prašiči: meso in organi 2 dni

**Somministrazione con il mangime:**

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 2 giorno Prašiči: meso in organi 2 dni

---

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

QJ01CA04

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Slovenia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Slovenian

Disponibile solo in Slovenian

Disponibile solo in Slovenian

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

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

Intervet International B.V.

---

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

30/06/1999

---

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

Intervet Productions S.r.l.

---

**Autorità responsabile:**

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

---

**Numero di autorizzazione:**

NP/V/0250/001

---

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

26/07/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

## Package Leaflet and Labelling

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