

Paracilina sp 800 mg, pó para solução oral

Registruotas

- Amoxicillin trihydrate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Paracilina sp 800 mg, pó para solução oral

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Broileris

Naminė višta

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

800.00 miligramai / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Milteliai geriamajam tirpalui

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Vartoti per burną:

-

Broileris

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

Não administrar a galinhas produtoras de ovos para consumo humano

-

Naminė višta

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

Não administrar a galinhas produtoras de ovos para consumo humano

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos
(ATCvet) kodas:**

QJ01CA04

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Portugalų

Pateikiama tik Portugalų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

MSD Animal Health Lda.

Rinkodaros leidimo data:

21/11/1994

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet Productions S.r.l.

Atsakinga institucija:

Directorate General For Food And Veterinary

Registracijos numeris:

50191

Registracijos statuso pasikeitimo data:

1/12/2012

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.