

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

Toegelaten

- Amoxicillin trihydrate

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Varken

Hennen

Vleeskuikens

### **Toedieningsweg:**

Gebruik in drinkwater

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Farmaceutische vorm:**

Poeder voor gebruik in drinkwater

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Gebruik in drinkwater:**

- 

**Varken**

- Meat and offal. 2 day

- 

**Hennen**

- Meat and offal. no withdrawal period

Carne: 2 días (excepto gallinas ponedoras)

- Eggs. no withdrawal period Huevos: uso no autorizado

- 

**Vleeskuikens**

- Meat and offal. 1 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01CA04

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Spanje

---

**Beschikbaar in:**

Spanje

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

6/03/1996

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet Productions S.r.l.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

### **Vergunningsnummer:**

1066 ESP

---

### **Datum toelatingswijziging:**

1/02/2017

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

### Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

### Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

### Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.