

Paracilline oplosbaar poeder voor oraal gebruik voor kippen en varkens

Niet
gemachtigd

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Paracilline oplosbaar poeder voor oraal gebruik voor kippen en varkens

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Varken

Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Toediening in het voer

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor oraal gebruik

Withdrawal period by route of administration:**In drinking water use:**

- **Kip**

- Meat and offal. 1 day

- **Varken**

- Meat and offal. 2 day

Toediening in het voer:

- **Kip**

- Meat and offal. 1 day

- **Varken**

- Meat and offal. 2 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01CA04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Surrendered

Authorised in:

Nederland

Package description:

Kunststof (polyethyleen) bus met kunststof (polyethyleen) dop à 250 g poeder

Kunststof (polyethyleen) bus met kunststof (polyethyleen) dop à 1000 g poeder

Kunststof (polyethyleen) bus met kunststof (polyethyleen) dop à 100 g poeder

Kartonnen met aluminium gecoate en gesealde bus met kunststof (polyethyleen) dop à 250 g poeder

Kartonnen met aluminium gecoate en gesealde bus met kunststof (polyethyleen) dop à 100 g poeder

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

15/01/1998

Productielocaties partijvrijgifte:

Intervet Nederland B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Toelatingsnummer:

REG NL 4256

Wijzigingsdatum status toelating:

24/08/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000058825>