

PARACILLIN SP

Niet gemachtigd

- Amoxicillin

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

PARACILLIN SP

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Vleeskuikens

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](#)

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor drank

Withdrawal period by route of administration:

In drinking water use:

- **Vleeskuikens**
 - **Varken**
-

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:

Cyprus

Package description:

Alleen beschikbaar in [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrondslag productvergunning:

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

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

24/06/1991

Productielocaties partijvrijgifte:

Intervet Productions S.r.l.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

Toelatingsnummer:

13408

Wijzigingsdatum status toelating:

23/06/2011

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985248>