

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

Ikke
autorisert

- Amoxicillin trihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kylling

gris

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

Bruk i fôr

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

800.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Bruk i drikkevann:**

-

kylling

- Slakt. 1 dag Piščanci: meso in organi 1 dan

-

gris

- Slakt. 2 dag Prašiči: meso in organi 2 dni

Bruk i fôr:

-

gris

- Slakt. 2 dag Prašiči: meso in organi 2 dni

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CA04

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Slovenske](#)

Bare tilgjengelig i [Slovenske](#)

Bare tilgjengelig i [Slovenske](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

30/06/1999

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet Productions S.r.l.

Ansvarlig myndighet:

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

Godkjenningsnummer:

NP/V/0250/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

26/07/2023

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.