

Paracilline oplosbaar poeder voor oraal gebruik voor kippen en varkens

Neautorizat

- Amoxicillin trihydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Paracilline oplosbaar poeder voor oraal gebruik voor kippen en varkens

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Găină

Porc

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Administrare în furaje

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

800.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

-

Găină

- Carne și organe. 1 zi

-

Porc

- Carne și organe. 2 zi

Administrare în furaje:

-

Găină

- Carne și organe. 1 zi

-

Porc

- Carne și organe. 2 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CA04

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Dutch](#)

Disponibile numai în [Dutch](#)

Disponibile numai în [Dutch](#)

Disponibile numai în [Dutch](#)

Disponibile numai în [Dutch](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet Nederland B.V.

Data autorizației de comercializare:

15/01/1998

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet Nederland B.V.

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 4256

Data modificării statusului autorizației:

24/08/2023

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

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