

PARACILLIN SP 800 mg/g

peroralni prašek za piščance in prašiče

Neoprávnený

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

Použitie zamiešaním do potravy

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Perorálny prášok

Withdrawal period by route of administration:

Podanie v pitnej vode:

-

Chicken

- Meat and offal. 1 day Piščanci: meso in organi 1 dan

-

Pig

- Meat and offal. 2 day Prašiči: meso in organi 2 dni

Použitie zamiešaním do potravy:

-

Pig

- Meat and offal. 2 day Prašiči: meso in organi 2 dni

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01CA04

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Surrendered

Authorised in:

Slovinsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Slovenian](#)

Dostupné len v [Slovenian](#)

Dostupné len v [Slovenian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

30/06/1999

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet Productions S.r.l.

Zodpovedný orgán:

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

Číslo registrácie:

NP/V/0250/001

Dátum zmeny stavu registrácie:

26/07/2023

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027534>