

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

Ni
odobreno

- Amoxicillin trihydrate

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

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

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

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

Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje

Dajanje v krmno mešanico

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmacevtska oblika:

Peroralni prašek

Karenca glede na pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje:

•

Chicken

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

•

Pig

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

Dajanje v krmno mešanico:

•

Pig

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

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ01CA04

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Večodmerni vsebniki iz polietilena ali spiralno navitega kartona, znotraj obloženega z aluminijasto folijo (srebrne barve) in toplotno zataljen z opno iz aluminijaste folije (srebrne barve). 1000 g

Večodmerni vsebniki iz polietilena ali spiralno navitega kartona, znotraj obloženega z aluminijasto folijo (srebrne barve) in toplotno zataljen z opno iz aluminijaste folije (srebrne barve). 250 g

Večodmerni vsebniki iz polietilena ali spiralno navitega kartona, znotraj obloženega z aluminijasto folijo (srebrne barve) in toplotno zataljen z opno iz aluminijaste folije (srebrne barve). 100 g

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet International B.V.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

30/06/1999

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Intervet Productions S.r.l.

Pristojni organ:

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

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

NP/V/0250/001

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

26/07/2023

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Package Leaflet and Labelling