

SUPRAMOX S.P. 700 mg/g polvere per uso orale per vitelli, suini, polli, tacchini, anatre, faraone, fagiani e quaglie

Autorisé

- Amoxicillin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

SUPRAMOX S.P. 700 mg/g polvere per uso orale per vitelli, suini, polli, tacchini, anatre, faraone, fagiani e quaglie

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovin (veau)

Porc

Dinde

Caille

Canard

Faisan

Pintade

Poulet

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

700.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson/ le lait

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 20 day

-

Porc

- Viande et abats. 2 day

-

Dinde

- Viande et abats. 2 day

-

Caille

- Viande et abats. 2 day

-

Canard

- Viande et abats. 2 day

-

Faisan

- Viande et abats. 2 day

-

Pintade

- Viande et abats. 2 day

•

Poulet

- Viande et abats. 2 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01CA04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Disponible en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Fatro S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

23/11/1995

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/11/2010

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.