

# SUPRAMOX S.P. 700 mg/g

## premiscela per alimenti

## medicamentosi per suini

Odobreno

- Amoxicillin

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

SUPRAMOX S.P. 700 mg/g premiscela per alimenti medicamentosi per suini

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### Put aplikacije:

Kroz usta

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)  
700.00 miligram / 1.00 gram

**Farmaceutski oblik:**

Premiks za izradu lijekovite hrane za životinje

---

**Karencija prema putu aplikacije:****Kroz usta:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 2 day

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QJ01CA04

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [talijanski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Fatro S.p.A.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

23/11/1995

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Fatro S.p.A

---

**Nadležno tijelo:**

Ministry Of Health

---

**Broj odobrenja:**

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

23/11/2010

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.