

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

Atļautas

- Amoxicillin

## Zāļu identifikācija

### **Zāļu nosaukums:**

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

### **Aktīvā viela:**

Pieejamas tikai [English](#)

### **Mērķsugas:**

Liellops (teļš)

Cūka

Tītars

Paipala

Pīle

Fazāns

Pērļu vista

Cālis

### **Lietošanas veids:**

## Sīkāka informācija par zālēm

### Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English

700.00 miligrams(i) / 1.00 grams(i)

---

### Farmaceitiskā forma:

Pulveris lietošanai ar dzeramo ūdeni/pienu

---

### Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

#### Iekšķīgai lietošanai:

- 

#### Liellops (teļš)

- Gaļa un blakusprodukti. 20 diena

- 

#### Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 2 diena

- 

#### Tītars

- Gaļa un blakusprodukti. 2 diena

- 

#### Paipala

- Gaļa un blakusprodukti. 2 diena

- 

#### Pīle

- Gaļa un blakusprodukti. 2 diena

- 

#### Fazāns

- Gaļa un blakusprodukti. 2 diena

-

**Pērļu vista**

- Gaļa un blakusprodukti. 2 diena

•

**Cālis**

- Gaļa un blakusprodukti. 2 diena

---

**Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:**

QJ01CA04

---

**Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:**

Recepšu veterinārās zāles

---

**Atļaujas statuss:**

Derīga

---

**Atļautas:**

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pieejams:**

Italy

---

**Iepakojuma apraksts:**

Pieejamas tikai [Italian](#)

Pieejamas tikai [Italian](#)

Pieejamas tikai [Italian](#)

Pieejamas tikai [Italian](#)

Pieejamas tikai [Italian](#)

Pieejamas tikai [Italian](#)

---

## Papildu informācija

**Tiesību tips:**

Marketing Authorisation

---

**Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:**

Pieejamas tikai [English](#) [Italian](#)

---

**Tirdzniecības atļaujas turētājs:**

Fatro S.p.A.

---

**Tirdzniecības atļaujas datums:**

23/11/1995

---

**Ražošanas vietas sēriju izlaidei:**

Fatro S.p.A.

---

**Atbildīgā iestāde:**

Ministry Of Health

---

**Atļaujas numurs:**

Šī informācija par šīm zālēm nav pieejama.

---

**Atļaujas statusa maiņas datums:**

23/11/2010

---

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.