

VETAMPLIUS

Autoriseret

- Ampicillin
- Ampicillin
- Ampicillin
- Ampicillin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

VETAMPLIUS

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hund

Får

Kat

Svin

Hest

Administrationsvej:

Intraperitoneal anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
2.00 gram(s) / 1.00 Flaske

Kun tilgængelig på [English](#)
4.00 gram(s) / 1.00 Flaske

Kun tilgængelig på [English](#)
10.00 gram(s) / 1.00 Flaske

Kun tilgængelig på [English](#)
100.00 gram(s) / 1.00 Flaske

Lægemedelform:

Pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intraperitoneal anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 3 dag
- Milk. 5 dag

-

Får

- Meat and offal. 9 dag
- Milk. 5 dag

-

Svin

- Meat and offal. 9 dag

-

Hest

- Meat and offal. 9 dag

Usò non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 3 dag
- Milk. 5 dag

-

Får

- Meat and offal. 9 dag
- Milk. 5 dag

-

Svin

- Meat and offal. 9 dag

-

Hest

- Meat and offal. 9 dag

Usò non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 3 dag
- Milk. 5 dag

-

Får

- Meat and offal. 9 dag
- Milk. 5 dag

-

Svin

- Meat and offal. 9 dag

-

Hest

- Meat and offal. 9 dag

Usò non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01CA01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Fatro S.p.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

9/12/1975

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Bioquim S.A.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

22/09/1986

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.