

VETAMPLIUS

Autorizado

- Ampicillin
- Ampicillin
- Ampicillin
- Ampicillin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

VETAMPLIUS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Perros

Ovino

Gatos

Porcino

Caballos

Vía de administración:

Vía intraperitoneal

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.00 Gramo(s) / 1.00 Frasco

Disponible únicamente en [English](#)

4.00 Gramo(s) / 1.00 Frasco

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Gramo(s) / 1.00 Frasco

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Gramo(s) / 1.00 Frasco

Forma farmacéutica:

Polvo y disolvente para solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intraperitoneal:

-

Bovino

- Meat and offal. 3 Día

- Milk. 5 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 9 Día

- Milk. 5 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 9 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 9 Día

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

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 3 Día
- Milk. 5 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 9 Día
- Milk. 5 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 9 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 9 Día

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

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 3 Día
- Milk. 5 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 9 Día
- Milk. 5 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 9 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 9 Día

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01CA01

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

9/12/1975

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Bioquim S.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/09/1986

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.