

VETAMPLIUS 750 mg/g polvo per soluzione orale per polli da carne e tacchini

Autorizado

- Ampicillin

Product identification

Nombre del medicamento:

VETAMPLIUS 750 mg/g polvo per soluzione orale per polli da carne e tacchini

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde

Pavos

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponibile unicamente en [English](#)

750.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para solución oral

Withdrawal period by route of administration:**Vía oral:****• Pollos de engorde**

- Meat and offal. 1 Día

Uso non autorizzato in galline ovaiole che depongono uova destinate al consumo umano

• Pavos

- Meat and offal. 2 Día

Uso non consentito in tacchini che depongono uova destinate al consumo umano

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01CA01

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Italia

Available in:

Italia

Descripción del empaquetado:

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

7/08/1993

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

100031

Fecha del cambio de estado de la autorización:

7/08/2008

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100125>