

VETAMPLIUS

Autorisé

- Ampicillin
- Ampicillin
- Ampicillin
- Ampicillin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

VETAMPLIUS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Chien

Mouton

Chat

Porc

Cheval

Voie d'administration:

Voie intrapéritonéale

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

2.00 gram(s) / 1.00 Flacon

Disponible uniquement en Anglais

4.00 gram(s) / 1.00 Flacon

Disponible uniquement en Anglais

10.00 gram(s) / 1.00 Flacon

Disponible uniquement en Anglais

100.00 gram(s) / 1.00 Flacon

Forme pharmaceutique:

Poudre et solvant pour solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intrapéritonéale:

-

Bovins

- Viande et abats. 3 day

- Lait. 5 day

-

Mouton

- Viande et abats. 9 day

- Lait. 5 day

-

Porc

- Viande et abats. 9 day

-

Cheval

- Viande et abats. 9 day

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

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 3 day
- Lait. 5 day

-

Mouton

- Viande et abats. 9 day
- Lait. 5 day

-

Porc

- Viande et abats. 9 day

-

Cheval

- Viande et abats. 9 day

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

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 3 day
- Lait. 5 day

-

Mouton

- Viande et abats. 9 day
- Lait. 5 day

-

Porc

- Viande et abats. 9 day

-

Cheval

- Viande et abats. 9 day

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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01CA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponibile unicamente en [Italian](#)

Disponibile unicamente en [Italian](#)

Disponibile unicamente en [Italian](#)

Disponibile unicamente en [Italian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponibile unicamente en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Fatro S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

9/12/1975

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Fatro S.p.A.
Bioquim S.A.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/09/1986

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.