

VETAMPLIUS

Autorizzato

- Ampicillin
- Ampicillin
- Ampicillin
- Ampicillin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

VETAMPLIUS

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cane

Ovino

Gatto

Suino

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intraperitoneale

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.00 grammo(i) / 1.00 Flacone

Disponibile solo in [English](#)

4.00 grammo(i) / 1.00 Flacone

Disponibile solo in [English](#)

10.00 grammo(i) / 1.00 Flacone

Disponibile solo in [English](#)

100.00 grammo(i) / 1.00 Flacone

Forma farmaceutica:

Polvere e solvente per soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intraperitoneale:

-

bovini

- carni e frattaglie. 3 giorno

- latte. 5 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 9 giorno

- latte. 5 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 9 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 9 giorno

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

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 3 giorno
- latte. 5 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 9 giorno
- latte. 5 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 9 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 9 giorno

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

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 3 giorno
- latte. 5 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 9 giorno
- latte. 5 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 9 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 9 giorno

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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01CA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Descrizione della confezione:

100: 100g POLVERE + 500 ML ACQUA PPI

2: 2 G POLVERE + 10 ML ACQUA PPI

4: 4 G + 20 ML ACQUA PPI

10 : 10g POLVERE + 50 ML ACQUA PPI

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Fatro S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

9/12/1975

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

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

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/09/1986

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti