

VETAMPLIUS

Registruotas

- Ampicillin
- Ampicillin
- Ampicillin
- Ampicillin

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

VETAMPLIUS

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Šuo

Avis

Katė

Kiaulė

Žirgas

Naudojimo būdas:

Leisti į pilvaplėvės ertmę

Leisti į raumenis

Leisti į veną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.00 gram(s) / 1.00 Buteliukas

Pateikiama tik [Anglų](#)

4.00 gram(s) / 1.00 Buteliukas

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 gram(s) / 1.00 Buteliukas

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 gram(s) / 1.00 Buteliukas

Vaisto forma:

Milteliai ir tirpiklis injekciniam tirpalui

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į pilvaplėvės ertmę:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 3 d.
- Pienas. 5 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 9 d.
- Pienas. 5 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 9 d.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 9 d.

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

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 3 d.
- Pienas. 5 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 9 d.
- Pienas. 5 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 9 d.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 9 d.

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

Leisti į veną:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 3 d.
- Pienas. 5 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 9 d.
- Pienas. 5 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 9 d.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 9 d.

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

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01CA01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Fatro S.p.A.

Rinkodaros leidimo data:

9/12/1975

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Fatro S.p.A.

Bioquim S.A.

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

22/09/1986

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.