

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

Igaliotas

- Ampicillin

Product identification

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Broileris

Kalakutas

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

750.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Milteliai geriamajam tirpalui

Withdrawal period by route of administration:**Vartoti per burną:****• Broileris**

- Meat and offal. 1 day

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

• Kalakutas

- Meat and offal. 2 day

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

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

QJ01CA01

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Italy

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Italian](#)

Pateikiama tik [Italian](#)

Pateikiama tik [Italian](#)

Pateikiama tik [Italian](#)

Pateikiama tik [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#)

Registruotojas:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

7/08/1993

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Fatro S.p.A.

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos pažymėjimo numeris:

100031

Registracijos statuso pasikeitimo data:

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>