

VETAMPLIUS

Autorizado

- Ampicillin
- Ampicillin
- Ampicillin
- Ampicillin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

VETAMPLIUS

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intraperitoneal

Via intramuscular

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

2.00 grama(s) / 1.00 Frasco

Disponível apenas em [inglês](#)

4.00 grama(s) / 1.00 Frasco

Disponível apenas em [inglês](#)

10.00 grama(s) / 1.00 Frasco

Disponível apenas em [inglês](#)

100.00 grama(s) / 1.00 Frasco

Forma farmacêutica:

Pó e solvente para solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intraperitoneal:

•

Cattle

- Meat and offal. 3 dia

- Milk. 5 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 9 dia
- Milk. 5 dia

-

Pig

- Meat and offal. 9 dia

-

Horse

- Meat and offal. 9 dia

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

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 3 dia
- Milk. 5 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 9 dia
- Milk. 5 dia

-

Pig

- Meat and offal. 9 dia

-

Horse

- Meat and offal. 9 dia

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

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. 3 dia
- Milk. 5 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 9 dia
- Milk. 5 dia

-

Pig

- Meat and offal. 9 dia

-

Horse

- Meat and offal. 9 dia

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01CA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em italiano

Disponível apenas em italiano

Disponível apenas em italiano

Disponível apenas em italiano

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Fatro S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

9/12/1975

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

Bioquim S.A.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

22/09/1986

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.