

VETAMPEN, pulvere e solvante per soluzione iniettabile

Autorizat

- Ampicillin
- Ampicillin
- Ampicillin
- Ampicillin

Product identification

Denumirea medicamentului:

VETAMPEN, pulvere e solvante per soluzione iniettabile

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Câine

Pisică

Porc

Cal

Calea de administrare:

Administrare intraperitoneală

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Product details

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

1.00 gram(e) / 1.00 Bottle

Disponibile numai în Engleză

3.00 gram(e) / 1.00 Bottle

Disponibile numai în Engleză

5.00 gram(e) / 1.00 Bottle

Disponibile numai în Engleză

10.00 gram(e) / 1.00 Bottle

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intraperitoneală:

- **Bovine**

- Carne și organe. 14 zi

- Lapte. 144 oră

- **Câine**

- **Pisică**

- **Porc**

- Carne și organe. 12 zi

- **Cal**

- Carne și organe. 12 zi

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

Administrare intramusculară:

- **Bovine**

- Carne și organe. 144 oră

- Lapte. 14 zi

- **Câine**

- **Pisică**

- **Porc**

- Carne și organe. 12 zi

• **Cal**

- Carne și organe. 12 zi

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

Administrare intravenoasă:

• **Bovine**

- Carne și organe. 14 zi

- Lapte. 144 oră

• **Câine**

• **Pisică**

• **Porc**

- Carne și organe. 12 zi

• **Cal**

- Carne și organe. 12 zi

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

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CA01

Statusul legal privind eliberarea:

Disponibile numai în [Cehă](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Portugheză](#) [Slovenă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Additional information

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Azienda Terapeutica Italiana A.T.I. S.r.l.

Data autorizației de comercializare:

22/04/1981

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Fatro S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

22/04/1981

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091129>