

# VETAMPLIUS

Autorizat

- Ampicillin
- Ampicillin
- Ampicillin
- Ampicillin

## Product identification

### Denumirea medicamentului:

VETAMPLIUS

---

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

### Specia țintă:

Bovine

Câine

Oaie

Pisică

Porc

Cal

---

### Calea de administrare:

Administrare intraperitoneală

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

---

## Product details

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
2.00 gram(e) / 1.00 Bottle

Disponibile numai în Engleză  
4.00 gram(e) / 1.00 Bottle

Disponibile numai în Engleză  
10.00 gram(e) / 1.00 Bottle

Disponibile numai în Engleză  
100.00 gram(e) / 1.00 Bottle

---

### **Forma farmaceutică:**

Pulbere și solvent pentru soluție injectabilă

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare intraperitoneală:**

- **Bovine**

- Carne și organe. 3 zi
- Lapte. 5 zi

- **Câine**

- **Oaie**

- Carne și organe. 9 zi
- Lapte. 5 zi

- **Pisică**

- **Porc**

- Carne și organe. 9 zi

- **Cal**

- Carne și organe. 9 zi

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

#### **Administrare intramusculară:**

- **Bovine**

- Carne și organe. 3 zi

- Lapte. 5 zi

- **Câine**

- **Oaie**

- Carne și organe. 9 zi

- Lapte. 5 zi

- **Pisică**

- **Porc**

- Carne și organe. 9 zi

- **Cal**

- Carne și organe. 9 zi

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

### **Administrare intravenoasă:**

- **Bovine**

- Carne și organe. 3 zi

- Lapte. 5 zi

- **Câine**

- **Oaie**

- Carne și organe. 9 zi

- Lapte. 5 zi

- **Pisică**

- **Porc**

- Carne și organe. 9 zi

- **Cal**

- Carne și organe. 9 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 Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în Engleză Italiană

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Fatro S.p.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

9/12/1975

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Fatro S.p.A.

Bioquim S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Health

---

**Numărul autorizației:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Data modificării statusului autorizației:**

22/09/1986

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://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/600000093465>