

VETAMPLIUS

Autorizat

- Ampicillin
- Ampicillin
- Ampicillin
- Ampicillin

Identificarea produsului

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

Detalii produs

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

-

Oaie

- Carne și organe. 9 zi

- Lapte. 5 zi

-

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

-

Oaie

- Carne și organe. 9 zi
- Lapte. 5 zi

-

Porc

- Carne și organe. 9 zi

-

Cal

- Carne și organe. 9 zi

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

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 3 zi
- Lapte. 5 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 9 zi
- Lapte. 5 zi

-

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:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

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](#)

Informații suplimentare

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

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.