

VETAMPLIUS

Ima dovoljenje za promet

- Ampicillin
- Ampicillin
- Ampicillin
- Ampicillin

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

VETAMPLIUS

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Intraperitonealna uporaba

intramuskularna uporaba

Intravenska uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

2.00 gram(s) / 1.00 Steklenica/steklenička; Plastenka

Na voljo samo v [English](#)

4.00 gram(s) / 1.00 Steklenica/steklenička; Plastenka

Na voljo samo v [English](#)

10.00 gram(s) / 1.00 Steklenica/steklenička; Plastenka

Na voljo samo v [English](#)

100.00 gram(s) / 1.00 Steklenica/steklenička; Plastenka

Farmaceutska oblika:

Prašek in vehikel za raztopino za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

Intraperitonealna uporaba:

-

govedo

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 5 day

-

Sheep

- Meat and offal. 9 day

- Milk. 5 day

-

Pig

- Meat and offal. 9 day

-

Horse

- Meat and offal. 9 day

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

intramuskularna uporaba:

-

govedo

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 5 day

-

Sheep

- Meat and offal. 9 day

- Milk. 5 day

-

Pig

- Meat and offal. 9 day

-

Horse

- Meat and offal. 9 day

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

Intravenska uporaba:

-

govedo

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 5 day

•

Sheep

- Meat and offal. 9 day

- Milk. 5 day

•

Pig

- Meat and offal. 9 day

•

Horse

- Meat and offal. 9 day

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

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ01CA01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Fatro S.p.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

9/12/1975

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Fatro S.p.A.
Bioquim S.A.

Pristojni organ:

Ministry Of Health

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

22/09/1986

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.