

VETAMPLIUS 750 mg/g polvere per soluzione orale per polli da carne e tacchini

Pooblašćeno

- Ampicillin

Product identification

Ime zdravila:

VETAMPLIUS 750 mg/g polvere per soluzione orale per polli da carne e tacchini

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

brojler

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

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

750.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutska oblika:

Prašek za peroralno raztopino

Withdrawal period by route of administration:**Peroralna uporaba:**

- **brojler**

- Meat and offal. 1 day

Uso non autorizzato in galline ovaiole che depongono uova destinate al consumo umano

- **Turkey**

- Meat and offal. 2 day

Uso non consentito in tacchini che depongono uova destinate al consumo umano

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QJ01CA01

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

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

Available in:

Italy

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

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.

Marketing authorisation date:

7/08/1993

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Fatro S.p.A.

Pristojni organ:

Ministry Of Health

Številka dovoljenja :

100031

Datum spremembe statusa dovoljenja:

7/08/2008

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100125>