

VETAMPLIUS MUCOSOL 10 g/50 ml

polvere e solvente per soluzione iniettabile

Разрешен

- Bromhexine
- Ampicillin

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

VETAMPLIUS MUCOSOL 10 g/50 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

говеда

свиня

коне, от които не се добива храна за консумация от хора

бройлер

говеда

свиня

коне, от които не се добива храна за консумация от хора

бройлер

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Интрамускулно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

68.37 milligram(s) / 50.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)

10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Прах и разтворител за инфузионен разтвор

Withdrawal period by route of administration:

Интравенозно приложение:

- **говеда**

- Meat and offal. 3 day

Uso non autorizzato in animali in lattazione che producono latte per il consumo umano

- **свиня**

- Meat and offal. 14 day

- **коне, от които не се добива храна за консумация от хора**

- **бройлер**

- Meat and offal. 11 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Интрамускулно приложение:

- **говеда**

- Meat and offal. 3 day

Uso non autorizzato in animali in lattazione che producono latte per il consumo umano

- **свиня**

- Meat and offal. 14 day

- **коне, от които не се добива храна за консумация от хора**

- **бройлер**

- Meat and offal. 11 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01CA51

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценз:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#)

Притежател на лиценз за употреба:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

17/02/1992

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Fatro S.p.A.

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на лиценз:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на лиценз:

17/02/2007

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

Documents

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100735>