

VETAMPLIUS MUCOSOL 4g/20 ml pulvere e solvente per soluzione iniezzabile

Autorisiert

- Ampicillin
- Bromhexine

Product identification

Name des Arzneimittels:

VETAMPLIUS MUCOSOL 4g/20 ml pulvere e solvente per soluzione iniettabile

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Schwein

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

Huhn, zur Fleischproduktion

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

4.00 gram(s) / 20.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

27.35 milligram(s) / 50.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Infusionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intravenöse Anwendung:

• **Rind**

- Fleisch und Innereien. 3 day

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

• **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 14 day

• **Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion**

• **Huhn, zur Fleischproduktion**

- Fleisch und Innereien. 11 day

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01CA51

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Italien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

17/02/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

101786

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/02/2007

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100734>