

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

Valtuutettu

- Bromhexine
- Ampicillin

Product identification

Lääkkeen nimi:

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

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Kohde-eläinlaji(t):

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Antoreitti:

Laskimoon

Lihakseen

Product details

Vaikuttava aine / Vahvuus:

Saatavissa vain [English](#)

68.37 milligram(s) / 50.00 millilitre(s)

Saatavissa vain [English](#)

10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Infuusiokuiva-aine ja liuotin, liuosta varten

Withdrawal period by route of administration:

Laskimoon:

• Cattle

- Meat and offal. 3 day

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

• Pig

- Meat and offal. 14 day

- **Horse (non food-producing)**

- **Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 11 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Lihakseen:

- **Cattle**

- Meat and offal. 3 day

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

- **Pig**

- Meat and offal. 14 day

- **Horse (non food-producing)**

- **Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 11 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Anatomis-terapeutis-kemiallinen koodi (ATCvet):

QJ01CA51

Toimituksen oikeudellinen asema:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Valid

Authorised in:

Saatavissa vain [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

Saatavissa vain [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

17/02/1992

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Fatro S.p.A.

Vastuullinen viranomainen:

Ministry Of Health

Myyntiluvan numero:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

17/02/2007

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

Documents

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

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