

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

Felhatalmazott

- Bromhexine
- Ampicillin

Product identification

Készítmény neve:

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

szarvasmarha

sertés

nem élelmiszertermelő ló

broiler

szarvasmarha

sertés

nem élelmiszertermelő ló

broiler

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás

Intramuscularis alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

68.37 milligram(s) / 50.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Por és oldószer oldatos infúzióhoz

Withdrawal period by route of administration:

Intravénás alkalmazás:

- **szarvasmarha**

- Meat and offal. 3 day

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

- **sertés**

- Meat and offal. 14 day

- **nem élelmiszertermelő ló**

- **broiler**

- Meat and offal. 11 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Intramuscularis alkalmazás:

- **szarvasmarha**

- Meat and offal. 3 day

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

- **sertés**

- Meat and offal. 14 day

- **nem élelmiszertermelő ló**

- **broiler**

- Meat and offal. 11 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01CA51

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

17/02/1992

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Fatro S.p.A.

Felelős hatóság:

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

17/02/2007

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

Documents

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

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