

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

Igaliotas

- Bromhexine
- Ampicillin

Product identification

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Kiaulė

Nemaistiniai arkliai

Broileris

Galvijai

Kiaulė

Nemaistiniai arkliai

Broileris

Naudojimo būdas:

Leisti į veną

Leisti į raumenis

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik English

68.37 milligram(s) / 50.00 millilitre(s)

Pateikiama tik English

10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Vaisto forma:

Milteliai ir tirpiklis infuziniam tirpalui

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į veną:

- **Galvijai**

- Meat and offal. 3 day

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

- **Kiaulė**

- Meat and offal. 14 day

- **Nemaistiniai arkliai**

- **Broileris**

- Meat and offal. 11 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Leisti į raumenis:

- **Galvijai**

- Meat and offal. 3 day

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

- **Kiaulė**

- Meat and offal. 14 day

- **Nemaistiniai arkliai**

- **Broileris**

- Meat and offal. 11 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01CA51

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

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

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#)

Registruotojas:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

17/02/1992

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Fatro S.p.A.

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos pažymėjimo numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

17/02/2007

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

Documents

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

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