

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

Pilnvarots

- Bromhexine
- Ampicillin

Product identification

Zāļu nosaukums:

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

Aktīvā viela:

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Mērķa sugas:

Liellops

Cūka

Neproductīvais zirgs

Vista (broileris)

Liellops

Cūka

Neproductīvais zirgs

Vista (broileris)

Lietošanas veids:

intravenozai lietošanai

intramuskulārai lietošanai

Product details

Aktīvā viela / Stiprums :

Pieejams tikai English

68.37 miligrams(i) / 50.00 mililitrs(i)

Pieejams tikai English

10.00 grams(i) / 100.00 mililitrs(i)

Zāļu forma:

Pulveris un šķīdinātais infūziju šķīduma pagatavošanai

Withdrawal period by route of administration:

intravenozai lietošanai:

- **Liellops**

- Gaļa un blakusprodukti. 3 diena

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

- **Cūka**

- Gaļa un blakusprodukti. 14 diena

- **Neproductīvais zirgs**

- **Vista (broileris)**

- Gaļa un blakusprodukti. 11 diena

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

intramuskulārai lietošanai:

- **Liellops**

- Gaļa un blakusprodukti. 3 diena

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

- **Cūka**

- Gaļa un blakusprodukti. 14 diena

- **Neproductīvais zirgs**

- **Vista (broileris)**

- Gaļa un blakusprodukti. 11 diena

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Anatomiski terapeitiski ķīmiskās veterinārās klasifikācijas (ATĶvet) kods:
QJ01CA51

Piegādes juridiskais statuss:
Recepšu veterinārās zāles

Reģistrācijas statuss:
Derīga

Authorised in:
Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:
Pieejams tikai [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:
Marketing Authorisation

Reģistrācijas juridiskais pamats:
Pieejams tikai [English](#) [Italian](#)

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:
Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:
17/02/1992

Sēriju izlaides ražošanas vietas:
Fatro S.p.A.

Atbildīgā iestāde:
Ministry Of Health

Atļaujas numurs:

Šī informācija par šīm zālēm nav pieejama.

Reģistrācijas statusa nomaiņas datums:

17/02/2007

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

Documents

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

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