

# VETAMPLIUS MUCOSOL 4g/20 ml polvere e solvante per soluzione iniettabile

Autorizat

- Ampicillin
- Bromhexine

## Product identification

### Denumirea medicamentului:

VETAMPLIUS MUCOSOL 4g/20 ml polvere e solvante per soluzione iniettabile

---

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

### Specia țintă:

Bovine

Porc

Cal (care nu este destinat producției de alimente)

Găină (broiler)

---

### Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

---

## Product details

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

4.00 gram(e) / 20.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)  
27.35 miligram(e) / 50.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Pulbere și solvent pentru soluție perfuzabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intravenoasă:**

• **Bovine**

- Carne și organe. 3 zi

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

• **Porc**

- Carne și organe. 14 zi

• **Cal (care nu este destinat producției de alimente)**

• **Găină (broiler)**

- Carne și organe. 11 zi

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01CA51

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Disponibile numai în [Cehă](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Portugheză](#)  
[Slovenă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Italiană](#)

---

## Additional information

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Fatro S.p.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

17/02/1992

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Fatro S.p.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Health

---

**Numărul autorizației:**

101786

---

**Data modificării statusului autorizației:**

17/02/2007

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

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