

# Planipart 0,03 mg/ml Injektionslösung für Rinder (Kühe)

Registrováno

- Clenbuterol hydrochloride

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Planipart 0,03 mg/ml Injektionslösung für Rinder (Kühe)

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Skot

### Cesta podání:

Intravenózní podání

Intramuskulární podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Léková forma:

Injekční roztok

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Intravenózní podání:**

•

**Skot**

- Maso. 12 day
- Mléko. 72 hour

**Intramuskulární podání:**

•

**Skot**

- Maso. 12 day
- Mléko. 72 hour

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QG02CA91

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Německo

---

**Dostupné v:**

Německo

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v German

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Datum registrace:**

25/04/1986

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Příslušný orgán:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Registrační číslo:**

7995.00.00

---

**Datum změny stavu registrace:**

3/07/2003

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.