

Stullmisan vet. Pulver

Autoriseret

- Abies sibirica extract

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Stullmisan vet. Pulver

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Vagtel

Kalkun

Kvæg

Høns

Kylling avl/æglæg

Kalv, præ-drøvtyggende

Hund

Får

Hest

Kat

Marsvin

Hamster

Pattegris

Føl

Kanin, ikke beregnet til konsum

Pattegris

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

30.56 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Oralt pulver

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Oral anvendelse:**

-

Vagtel

- Egg. 0 dag
- Meat and offal. 1 dag

-

Kalkun

- Egg. 0 dag
- Meat and offal. 1 dag

-

Kvæg

- Meat and offal. 1 dag
- Milk. 1 dag

-

Kylling avl/æglæg

- Meat and offal. 1 dag
- Egg. 0 dag

-

Kalv, præ-drøvtyggende

- Meat and offal. 1 dag

-

Får

- Meat and offal. 1 dag

- Milk. 1 dag

-

Hest

- Meat and offal. 1 dag

- Milk. 1 dag

-

Pattegris

- Meat and offal. 1 dag

-

Føl

- Meat and offal. 1 dag

-

Pattegris

- Meat and offal. 1 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA07

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)
Kun tilgængelig på [German](#)
Kun tilgængelig på [German](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Pharma Stulln GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

21/06/2010

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Pharma Stulln GmbH

Ansvarlig myndighed:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

401262.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

29/09/2015

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

2401262-parde-20100614.pdf