

Ventimaxx 25 Mikrogramm/ml Lösung zum Eingeben für Pferde

Zugelassen

- Clenbuterol hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Ventimaxx 25 Mikrogramm/ml Lösung zum Eingeben für Pferde

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

25.00 microgram(s)/millilitre / 1.00 Flasche

Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QR03CC13

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Alfasan Nederland B.V.

Zulassungsdatum:

23/09/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Alfasan Nederland B.V.

Floris Veterinaire Producten B.V.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

842933

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/09/2025

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0425/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn
Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Norwegen Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

Generic of:

600000063785

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Final PuAR Ventimaxx NLV0425001DC.pdf