

# Clenovet 0,025 mg/ml

Autorisiert

- Clenbuterol hydrochloride

## Product identification

**Name des Arzneimittels:**

Clenovet 0,025 mg/ml

**Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in English

**Zieltierart(en):**

Pferd

**Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Futter

## Product details

**Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in English

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Darreichungsform:**

Gel zum Einnehmen

**Withdrawal period by route of administration:**

zum Eingeben über das Futter:

•

## **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Milch. no withdrawal period

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

---

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

QR03CC13

---

### **Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Authorised in:**

Deutschland

---

### **Available in:**

Deutschland

---

### **Beschreibung der Verpackung:**

(ID1) 355 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Flasche (Polyethylen hoher Dichte; Polyethylen; Polypropylen) mit 355 Milliliter, verschlossen mit Schraubverschluss (Polypropylen, Polyethylen)

---

## **Additional information**

### **Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Marketing authorisation date:**

13/02/2014

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

401885.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

25/01/2020

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

2401885-parde-20160531.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073141>