

Equipulmin Gel

Zugelassen

- Clenbuterol hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Equipulmin Gel

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Gel zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Futter:

•

Pferd

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

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

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

QR03CC13

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID3) 4260 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Flasche mit jeweils 355 Milliliter
(ID2) 2130 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 6 Flasche mit jeweils 355 Milliliter
(ID1) 355 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche mit 355 Milliliter

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zulassungsdatum:

10/06/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lichtenheldt GmbH Pharmazeutische Fabrik

Produlab Pharma B.V.

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

400819.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/10/2012

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente