

# Stullmisan vet. Pulver

Zugelassen

- *Abies sibirica* extract

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Stullmisan vet. Pulver

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Wachtel  
Truthuhn  
Rind  
Huhn  
Huhn, zur Zucht  
Kalb, noch nicht wiederkäuend  
Hund  
Schaf  
Pferd  
Katze  
Meerschweinchen  
Hamster  
Saugferkel  
Fohlen

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#)

schwedisch Norwegian

Ferkel

---

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

**Produktdetails**

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

30.56 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Pulver zum Einnehmen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**zum Einnehmen:**

•

**Wachtel**

- Egg. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 1 Tag

•

**Truthuhn**

- Egg. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 1 Tag

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 1 Tag

•

**Huhn, zur Zucht**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Egg. 0 Tag

- **Kalb, noch nicht wiederkäuend**
  - Fleisch und Innereien. 1 Tag

- **Schaf**
  - Fleisch und Innereien. 1 Tag
  - Milch. 1 Tag

- **Pferd**
  - Fleisch und Innereien. 1 Tag
  - Milch. 1 Tag

- **Saugferkel**
  - Fleisch und Innereien. 1 Tag

- **Fohlen**
  - Fleisch und Innereien. 1 Tag

- **Ferkel**
  - Fleisch und Innereien. 1 Tag

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QA07

---

#### **Abgaberegelung:**

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

---

#### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

#### **Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

- (ID3) 6 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Polyethylen geringer Dichte) mit 6 Kilogramm
- (ID2) 8000 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 80 Beutel (Polyethylen geringer Dichte) mit jeweils 100 Gramm
- (ID1) 400 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 4 Beutel (Polyethylen geringer Dichte) mit jeweils 100 Gramm
- 

## 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:**

Pharma Stulln GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

21/06/2010

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Pharma Stulln GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

401262.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

29/09/2015

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

2401262-parde-20100614.pdf