

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 Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA07

Abgaberegung:

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

2401262-parde-20100614.pdf