

# VENTIPULMIN, 0.016mg/g, Granule

No  
autorizado

- Clenbuterol hydrochloride

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

VENTIPULMIN, 0.016mg/g, Granule

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Caballos

---

**Vía de administración:**

Administración en el alimento

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
0.02 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Granulado

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

## **Administración en el alimento:**

- 

### **Caballos**

- Meat and offal. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso je určeno pro lidskou spotřebu.,

- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

---

## **código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QR03CC13

---

## **Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## **Estado de la autorización:**

Anulado

---

## **Autorizado en:**

República Checa

---

## **Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Czech](#)

---

## **Información adicional**

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

23/07/2001

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Klocke Pharma-Service GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

96/040/01-C

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

4/03/2025

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.