

PLANIPART MULTIDOSE SOLUTION INJECTABLE

Volitatud

- Clenbuterol hydrochloride

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

PLANIPART MULTIDOSE SOLUTION INJECTABLE

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Intravenoosne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**Intramuskulaarne:**

-

veis

- liha ja söödavad koed. 6 day

- piim. 5 day

Intravenoosne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 6 day

- piim. 5 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:QG02CA91

Ravimi kuuluvus:Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:Valid

Müügiluba riikides:Prantsusmaa

Saadaval:Prantsusmaa

Pakendi kirjeldus:Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Müügiloa kuupäev:

14/02/1986

Partii vabastamise tootmiskohad:

Labiana Life Sciences S.A.

Vastutav asutus:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Müügiloa number:

FR/V/1450305 4/1986

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

14/02/2011

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Package Leaflet and Labelling

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.