

VENTIPULMIN SOLUTION INJECTABLE

Myönnetty

- Clenbuterol hydrochloride

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

VENTIPULMIN SOLUTION INJECTABLE

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Hevonen (tamma)

Hevonen

Antoreitti:

Laskimoon

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

30.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:**Laskimoon:**

-

Hevonen (tamma)

- Milk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

-

Hevonen

- Meat and offal. 28 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QR03CC13

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

France

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Myyntiluvan myöntämispäivä:

14/02/1986

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Labiana Life Sciences S.A.

Vastaava viranomainen:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Myyntilupanumero:

FR/V/0486110 8/1986

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

14/02/2011

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhtenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Package Leaflet and Labelling

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.