

Planipart 0,03 mg/ml Injektionslösung für Rinder (Kühe)

Myönnetty

- Clenbuterol hydrochloride

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Planipart 0,03 mg/ml Injektionslösung für Rinder (Kühe)

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Antoreitti:

Laskimoon

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:**Laskimoon:**

-

Nauta

- Meat and offal. 12 day
- Milk. 72 hour

Lihakseen:

-

Nauta

- Meat and offal. 12 day
- Milk. 72 hour

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:QG02CA91

Reseptistatus:Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:Myönnetty

Myönnetty:

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

Saatavilla:Germany

Pakkauksen kuvaus:Saatavissa vain kielillä [German](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Myyntiluvan myöntämispäivä:

25/04/1986

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Labiana Life Sciences S.A.

Vastaava viranomainen:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Myyntilupanumero:

7995.00.00

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

3/07/2003

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

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