

Equipulmin Gel

Myönnetty

- Clenbuterol hydrochloride

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Equipulmin Gel

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Hevonen

Antoreitti:

Rehuun sekoitettuna

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

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

Lääkemuoto:

Oraaligeeli

Varoaika antoreiteittäin:

Rehuun sekoitettuna:

-

Hevonen

- Meat and offal. 28 day
- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

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:

Germany

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Myyntiluvan myöntämispäivä:

10/06/2005

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Lichtenheldt GmbH Pharmazeutische Fabrik

Produlab Pharma B.V.

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Vastaava viranomainen:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Myyntilupanumero:

400819.00.00

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

2/10/2012

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

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