

PLANIPART MULTIDOSE SOLUTION INJECTABLE

Autorisé

- Clenbuterol hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

PLANIPART MULTIDOSE SOLUTION INJECTABLE

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Bovins

- Viande et abats. 6 day

- Lait. 5 day

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 6 day

- Lait. 5 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QG02CA91

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon de 50 mL

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/02/1986

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Labiana Life Sciences S.A.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/1450305 4/1986

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/02/2011

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage