

Ventipulmin 0,016 mg/g granulát pre kone

Autorisé

- Clenbuterol hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Ventipulmin 0,016 mg/g granulát pre kone

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval

Voie d'administration:

Administration dans l'alimentation

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.02 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Granulés

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'alimentation:

-

Cheval

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

Do not use in horses whose meat is intended for human consumption. Do not use in mares producing milk for human consumption.

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

QR03CC13

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Slovaquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Slovak

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Lithuanian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

8/12/2005

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

Klocke Pharma-Service GmbH

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/027/05-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/12/2005

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.