

Stullmisan vet. Pulver

Autorisé

- Abies sibirica extract

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Stullmisan vet. Pulver

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Caille
Dinde
Bovins
Poulet
Poulet (pour reproduction)
Bovin (pré-ruminant)
Chien
Mouton
Cheval
Chat
Cobaye
Hamster
Porc (porcelet sous la mère)
Cheval (poulain)
Lapin (non producteur de denrées)
Porc (porcelet)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

30.56 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre orale

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

-

Caille

- Egg. 0 day
- Viande et abats. 1 day

-

Dinde

- Egg. 0 day
- Viande et abats. 1 day

-

Bovins

- Viande et abats. 1 day
- Lait. 1 day

-

Poulet (pour reproduction)

- Viande et abats. 1 day
- Egg. 0 day

-

Bovin (pré-ruminant)

- Viande et abats. 1 day

-

Mouton

- Viande et abats. 1 day

- Lait. 1 day

-

Cheval

- Viande et abats. 1 day

- Lait. 1 day

-

Porc (porcelet sous la mère)

- Viande et abats. 1 day

-

Cheval (poulain)

- Viande et abats. 1 day

-

Porc (porcelet)

- Viande et abats. 1 day

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

QA07

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en [German](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Pharma Stulln GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

21/06/2010

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

Pharma Stulln GmbH

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

401262.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/09/2015

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

2401262-parde-20100614.pdf