

# Ventimaxx 25 microgram/ml oral solution for horses

Odobreno

- Clenbuterol hydrochloride

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

Ventimaxx 25 microgram/ml oral solution for horses

Ventimaxx 25 microgramas/ml solução oral para cavalos

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### Put aplikacije:

Kroz usta

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

25.00 mikrogram/mililitar / 1.00 Boca/Bočica

**Farmaceutski oblik:**

Oralna otopina

---

**Karencija prema putu aplikacije:****Kroz usta:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 28 day

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QR03CC13

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u engleski

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u engleski francuski talijanski latvijski litvanski Norwegian

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

17/07/2025

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Alfasan Nederland B.V.

Floris Veterinaire Producten B.V.

---

**Nadležno tijelo:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Broj odobrenja:**

1733/01/25DFVPT

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

17/07/2025

---

**Referentna država članica:**

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

---

**Broj postupka:**

NL/V/0425/001

---

**Dotična država članica:**

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Hrvatska

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski grčki engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski latvijski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u španjolski njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački finski švedski islandski Norwegian



Dostupan samo u [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [švedski](#) [islandski](#)  
[Norwegian](#)

---

**Generic of:**

[600000063785](#)

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.