

Ventipulmin 0.03 mg/ml Oplossing voor injectie

Odobreno

- Clenbuterol hydrochloride

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Ventipulmin 0.03 mg/ml Oplossing voor injectie

Ventipulmin 0.03 mg/ml Solution injectable

Ventipulmin 0.03 mg/ml Injektionslösung

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:

Intravenski

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

0.03 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:**Intravenski:**

-

Horse

- Milk. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

- Meat and offal. 28 day For a treatment of 11 days.

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](#) [talijanski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

24/03/1983

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Labiana Life Sciences S.A.

Nadležno tijelo:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Broj odobrenja:

BE-V122525

Datum promjene statusa odobrenja:

9/02/2022

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

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

Uputa o lijeku

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

Označivanje

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