

Ventipulmin 0.025 mg/ml Siroop

Heimilað

- Clenbuterol hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Ventipulmin 0.025 mg/ml Siroop

Ventipulmin 0.025 mg/ml Sirop

Ventipulmin 0.025 mg/ml Sirup

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

0.10 milligram(s) / 4.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Saft

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 28 dagar For the treatment of 11 days
- Mjólk. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QR03CC13

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Belgía

Fáanlegt í:

Belgía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

21/05/1990

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markaðsleyfisnúmer:

BE-V151225

Dagsetning á breytingu stöðu:

2/03/2022

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.