

Planipart 0,03 mg/ml solution injectable pour bovins

Viðurkennt

- Clenbuterol hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Planipart 0,03 mg/ml solution injectable pour bovins

Planipart 0,03 mg/ml injektionslösung

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnýslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

- Mjólk. 60 klukkustundir 5 milkings

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

QR03CC13

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lúxemborg

Fáanlegt í:

Lúxemborg

Lýsing umbúða:Aðeins fáanlegt í English

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:Aðeins fáanlegt í English Italian

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

24/03/2003

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Labiana Life Sciences S.A.

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

V 642/02/03/0289

Dagsetning á breytingu stöðu:

9/01/2009

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

Skjöl

Fylgiseðill

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

Samantekt á eiginleikum lyfs

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