

Stullmisan vet. Pulver

Autorizzato

- Abies sibirica extract

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Stullmisan vet. Pulver

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

quaglia
tacchino
bovini
polli
Pollo (pollo da riproduzione)
Bovini (preruminante)
Cane
Ovino
Cavallo
Gatto
porcellino d'India
criceto
Suino (lattonzolo)
Cavallo (puledro)
Coniglio (non destinato alla produzione di alimenti)
Suino (suinetto)

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

30.56 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso orale:**

-

quaglia

- uova. 0 giorno
- carni e frattaglie. 1 giorno

-

tacchino

- uova. 0 giorno
- carni e frattaglie. 1 giorno

-

bovini

- carni e frattaglie. 1 giorno
- latte. 1 giorno

-

Pollo (pollo da riproduzione)

- carni e frattaglie. 1 giorno
- uova. 0 giorno

-

Bovini (preruminante)

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 1 giorno

- latte. 1 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 1 giorno

- latte. 1 giorno

-

Suino (lattonzolo)

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Cavallo (puledro)

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Suino (suinetto)

- carni e frattaglie. 1 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA07

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Pharma Stulln GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/06/2010

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Pharma Stulln GmbH

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

401262.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/09/2015

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

2401262-parde-20100614.pdf