

# VENTIPULMIN INJECTABLE

Igaliotas

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

## Product identification

**Vaisto pavadinimas:**

VENTIPULMIN INJECTABLE

**Veiklioji medžiaga:**

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

**Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Kumelė

Žirgas

**Naudojimo būdas:**

Leisti į veną

## Product details

**Veiklioji medžiaga / Stiprumas:**

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

**Vaisto forma:**

Injekcinis tirpalas

**Withdrawal period by route of administration:**

Leisti į veną:

- Kumelė

- Milk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

- **Žirgas**

- Meat and offal. 28 day

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QR03CC13

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Authorised in:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [French](#)

---

## Additional information

---

**Entitlement type:**

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Marketing authorisation date:**

14/02/1986

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Atsakinga institucija:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Registracijos pažymėjimo numeris:**

FR/V/0486110 8/1986

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

14/02/2011

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039274>