

Ventipulmin granulaat voor paarden

Registruotas

- Clenbuterol hydrochloride

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Ventipulmin granulaat voor paarden

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Žirgas

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.02 miligramai / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Granulės

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Vartoti per burną:

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.

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

QR03CC13

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Netherlands

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Rinkodaros leidimo data:

15/04/1991

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Boehringer Ingelheim International GmbH
Klocke Pharma-Service GmbH

Atsakinga institucija:

Medicines Evaluation Board

Registracijos numeris:

REG NL 7075

Registracijos statuso pasikeitimo data:

22/02/2018

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

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