

PLANIPART MULTIDOSE SOLUTION INJECTABLE

Atļautas

- Clenbuterol hydrochloride

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

PLANIPART MULTIDOSE SOLUTION INJECTABLE

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

intravenozai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

0.03 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Šķīdums injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
intramuskulārai lietošanai:**

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 6 diena
- Piens. 5 diena

intravenozai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 6 diena
- Piens. 5 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QG02CA91

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

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

Pieejams:

France

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [French](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Tirdzniecības atļaujas datums:

14/02/1986

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Labiana Life Sciences S.A.

Atbildīgā iestāde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Atļaujas numurs:

FR/V/1450305 4/1986

Atļaujas statusa maiņas datums:

14/02/2011

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Apvienotais marķējuma un lietošanas instrukcijas teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.