

Planipart 0,03 mg/ml Injektionslösung für Rinder (Kühe)

Atļautas

- Clenbuterol hydrochloride

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Planipart 0,03 mg/ml Injektionslösung für Rinder (Kühe)

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Lietošanas veids:

intravenozai lietošanai

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

0.03 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

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

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena
- Piens. 72 stunda

intramuskulārai lietošanai:

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena
- Piens. 72 stunda

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:

Germany

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [German](#)

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 Vetmedica GmbH

Tirdzniecības atļaujas datums:

25/04/1986

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Labiana Life Sciences S.A.

Atbildīgā iestāde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Atļaujas numurs:

7995.00.00

Atļaujas statusa maiņas datums:

3/07/2003

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

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

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