

Ventipulmin siroop voor paarden

Autorizzat

- Clenbuterol hydrochloride

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Ventipulmin siroop voor paarden

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu ta' medicina mħallta ma' l-ikel

Detalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Mistura

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu ta' medicina mħallta ma' l-ikel:

-

Horse

- Meat and offal. 28 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QR03CC13

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiz](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiz](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniz](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Olandiz](#) [Portugiz](#) [Slovakk](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Olandiz](#)

Tagħrif addizzjonali**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

16/03/1990

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Boehringer Ingelheim Animal Health USA Inc.

Awtorità responsabli:

Medicines Evaluation Board

Numru tal-awtorizzazzjoni:

REG NL 2529

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

22/02/2018

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.