

Ventipulmin

Toegelaten

- Clenbuterol hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Ventipulmin

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Toedieningsweg:

Toediening in het voer

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
2.50 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Gel

Wachtijd per toedieningsweg:

Toediening in het voer:

-

Paard

- Meat and offal. 28 day
- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QR03CC13

QR05

QR07A

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Duitsland

Beschikbaar in:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Handelsvergunningsdatum:

11/11/1985

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Vergunningsnummer:

4968.00.02

Datum toelatingswijziging:

6/11/2005

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.