

Stullmisan vet. Pulver

Toegelaten

- Abies sibirica extract

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Stullmisan vet. Pulver

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Kwartel

Kalkoen

Rund

Kip

Fokkippen

Niet-herkauwende kalveren

Hond

Schaap

Paard

Kat

Cavia

Hamsters

Gezoogde biggen

Veulens

Niet te consumeren konijnen

Biggen

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

30.56 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor oraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:**Oraal gebruik:**

-

Kwartel

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 1 day

-

Kalkoen

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 1 day

-

Rund

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 1 day

-

Fokkippen

- Meat and offal. 1 day

- Egg. 0 day

-

Niet-herkauwende kalveren

- Meat and offal. 1 day

-

Schaap

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 1 day

-

Paard

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 1 day

-

Gezoogde biggen

- Meat and offal. 1 day

-

Veulens

- Meat and offal. 1 day

-

Biggen

- Meat and offal. 1 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA07

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Pharma Stulln GmbH

Handelsvergunningsdatum:

21/06/2010

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Pharma Stulln GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Vergunningsnummer:

401262.00.00

Datum toelatingswijziging:

29/09/2015

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

2401262-parde-20100614.pdf