

Ventipulmin

Autorisert

- Clenbuterol hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Ventipulmin

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest

Administrasjonsvei:

Bruk i fôr

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
2.50 milligram / 100.00 milliliter

Legemiddelform:

Gel

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i fôr:

-

hest

- Slakt. 28 dag
- Melk. no withdrawal period

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

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QR03CC13

QR05

QR07A

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Tilgjengelig i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Tysk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

11/11/1985

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

4968.00.02

Status for endring av markedsføringstillatelse:

6/11/2005

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.