

Ventipulmin vet. 16 mikrogram/g Granulat

Dopuszczony

- Clenbuterol hydrochloride

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Ventipulmin vet. 16 mikrogram/g Granulat

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
16.00 microgram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Granulat

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Horse

- Meat and offal. 28 day

Ej godkänt för användning till lakterande djur som producerar mjölk för humankonsumtion.

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QR03CC13

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w szwedzki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

14/12/1990

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Klocke Pharma-Service GmbH

Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG

Organ odpowiedzialny:

Swedish Medical Products Agency

Numer pozwolenia:

11276

Data zmiany statusu pozwolenia:

14/12/1990

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Package Leaflet and Labelling

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.