

VENTIPULMIN SIROP

Autorizado

- Clenbuterol hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

VENTIPULMIN SIROP

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

25.00 micrograma(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Xarope

Intervalo de segurança por via de administração:**Via oral:**

-

Horse (mare)

- Milk. no withdrawal period

ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

-

Horse

- Meat and offal. 28 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QR03CC13

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

França

Disponibilidade:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data de autorização de introdução no mercado:

12/01/1990

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/9157469 1/1990

Data da alteração do estado de autorização:

12/01/2010

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.