

# Venti Plus 0,016 mg/g + 6 mg/g Granulat für Pferde

Autorizado

- Clenbuterol hydrochloride
- Dembrexine hydrochloride monohydrate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Venti Plus 0,016 mg/g + 6 mg/g Granulat für Pferde

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#)

### **Via de administração:**

Alimento medicamentoso sólido

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

0.02 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês  
6.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Granulado

---

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

**Alimento medicamentoso sólido:**

•

**Horse**

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

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

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QR03CC90

QR05CB

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Alemanha

---

**Disponibilidade:**

Alemanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em alemão

---

## 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 Vetmedica GmbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

21/04/1997

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Klocke Pharma-Service GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número da autorização:**

400019.00.00

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

14/11/2003

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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