

# VENTIPULMIN GRANULES

Autorizat

- Clenbuterol hydrochloride

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

VENTIPULMIN GRANULES

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Cal (lapă)

Cal

**Calea de administrare:**

Administrare orală

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.02 miligram(e) / 1.00 gram(e)

**Forma farmaceutică:**

Granule

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

## Administrare orală:

- 

### Cal (lapă)

- Lapte. no withdrawal period

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

- 

### Cal

- Carne și organe. 28 zi

---

## Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QR03CC13

---

## Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

## Status autorizație:

Valid

---

## Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

## Disponibil în:

France

---

## Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Franceză](#)

## Informații suplimentare

---

## Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

## Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Data autorizației de comercializare:**

10/08/1981

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Klocke Pharma-Service GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numărul autorizației:**

FR/V/4921599 3/1981

---

**Data modificării statusului autorizației:**

10/08/2011

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.