

Stullmisan vet. Pulver

Autorizat

- Abies sibirica extract

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Stullmisan vet. Pulver

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Prepeliță

Curcă

Bovine

Găină

Găină (pentru reproducție)

Bovine (vițel pre-rumegător)

Câine

Oaie

Cal

Pisică

Porcușor de Guineea

Hamster

Purcel sugar

Cal (mânz)

Iepure (care nu este destinat producției de alimente)

Purcei

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

30.56 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Prepelită

- Ou. 0 zi

- Carne și organe. 1 zi

-

Curcă

- Ou. 0 zi

- Carne și organe. 1 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 1 zi

- Lapte. 1 zi

-

Găină (pentru reproducție)

- Carne și organe. 1 zi

- Ou. 0 zi

-

Bovine (vițel pre-rumegător)

- Carne și organe. 1 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 1 zi

- Lapte. 1 zi

-

Cal

- Carne și organe. 1 zi

- Lapte. 1 zi

-

Purcel sugar

- Carne și organe. 1 zi

-

Cal (mânz)

- Carne și organe. 1 zi

-

Purcei

- Carne și organe. 1 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA07

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Pharma Stulln GmbH

Data autorizației de comercializare:

21/06/2010

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Pharma Stulln GmbH

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

401262.00.00

Data modificării statusului autorizației:

29/09/2015

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați 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.

2401262-parde-20100614.pdf