

# VENTIPULMIN SIROP

Ima dovoljenje za promet

- Clenbuterol hydrochloride

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

VENTIPULMIN SIROP

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

Peroralna uporaba

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

25.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Farmacevtska oblika:**

Sirup

---

**Karenca glede na pot uporabe:****Peroralna uporaba:**

- 

**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 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QR03CC13

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Na voljo v:**

France

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [French](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

12/01/1990

---

### **Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

### **Pristojni organ:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

FR/V/9157469 1/1990

---

### **Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

12/01/2010

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

## Package Leaflet and Labelling

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.