

YODIMASPEN

Разрешен

- Penethamate hydriodide

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

YODIMASPEN

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава в лактационен период

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

5.00 gram(s) / 5.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Прах и разтворител за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

- крава в лактационен период

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 72 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01CE90

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Spanish](#)

Налично само в [Spanish](#)

Налично само в [Spanish](#)

Налично само в [Spanish](#)

Налично само в [Spanish](#)

Налично само в [Spanish](#)

Налично само в [Spanish](#)

Налично само в [Spanish](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Laboratorios Calier S.A.

Дата на разрешение за търговия:

25/09/1987

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Calier S.A.

Отговорен орган:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Номер на разрешението за търговия:

2532 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

8/05/2012

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055430>