

# Clenovet 0.025 mg/ml oral gel for horses

Autorizado

- Clenbuterol hydrochloride

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Clenovet 0.025 mg/ml oral gel for horses

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Caballos

---

**Vía de administración:**

Administración en el alimento

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
0.03 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Gel oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Administración en el alimento:**

- 

**Caballos**

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

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

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QR03CC13

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Estado de la autorización:**

Autorizado

**Autorizado en:**

Italia

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

**Titular de la autorización de comercialización:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

14/12/2025

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Autoridad responsable:**

European Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

105957

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

14/12/2025

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0353/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica República Checa Francia Hungría Italia Países Bajos  
Rumania; Rumanía Eslovaquia España

---

**Generic of:**

600000073230

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.