

# SPASMOBRONCHAL 16

## microgramos/g GRANULADO PARA CABALLOS

Autorizado

- Clenbuterol hydrochloride

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

SPASMOBRONCHAL 16 microgramos/g GRANULADO PARA CABALLOS

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Caballos

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
16.00 Microgramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Granulado

---

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

- 

**Caballos**

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

Leche: Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para consumo humano

---

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

QR03CC13

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

España

---

**Disponible en:**

España

---

**Descripción del formato:**

Frasco de 500 g

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

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

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

30/04/1981

---

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

Klocke Pharma-Service GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

2381 ESP

---

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

26/10/2011

---

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

## Documentos

Prospecto

Etiquetado

Ficha técnica o resumen de las características del producto