

# YODIMASPEN 272,72 mg/ml LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE

Autorizado

- Penethamate hydriodide

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

YODIMASPEN 272,72 mg/ml LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Vacas en lactación

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
5.00 Gramo(s) / 5.00 Gramo(s)

### **Forma farmacéutica:**

Polvo y disolvente para suspensión inyectable

---

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

**Vía intramuscular:**

- 

**Vacas en lactación**

- Meat and offal. 5 Día

- Milk. 72 Día

---

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

QJ01CE90

---

**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

---

**Descripción del formato:**

Caja con 12 viales de disolvente de 30 ml y 12 viales de polvo de 10 g

Caja con 4 viales de disolvente de 30 ml y 4 viales de polvo de 10 g

Caja con 2 viales de disolvente de 30 ml y 2 viales de polvo de 10 g

Caja con 1 vial de disolvente de 30 ml y 1 vial de polvo de 10 g

Caja con 12 viales de disolvente de 15 ml y 12 viales de polvo de 5 g

Caja con 4 viales de disolvente de 15 ml y 4 viales de polvo de 5 g

Caja con 2 viales de disolvente de 15 ml y 2 viales de polvo de 5 g

Caja con 1 vial de disolvente de 15 ml y 1 vial de polvo de 5 g

---

## 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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

25/09/1987

---

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

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

2532 ESP

---

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

8/05/2012

---

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado