

Subestin 25 microgram/ml oral solution for horses

Autorizado

- Clenbuterol hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Subestin 25 microgram/ml oral solution for horses

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
25.00 Microgramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Caballos

- Meat and offal. 28 Día

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption

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:

Suecia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

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:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Floris Holding B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

28/04/2022

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Floris Veterinaire Producten B.V.

Autoridad responsable:

Swedish Medical Products Agency

Número de autorización:

62633

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/04/2022

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0362/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Dinamarca Francia Alemania Irlanda Italia Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

Final PuAR_Subestin NLV0362001_122025.pdf