

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

Dopuszczony

- Penethamate hydriodide

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

5.00 gram(s) / 5.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

•

Cattle (lactating cow)

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 72 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01CE90

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Laboratorios Calier S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

25/09/1987

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Laboratorios Calier S.A.

Organ odpowiedzialny:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numer pozwolenia:

2532 ESP

Data zmiany statusu pozwolenia:

8/05/2012

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.