

Subestin 25 microgram/ml oral solution for horses

Autorizado

- Clenbuterol hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Subestin 25 microgram/ml oral solution for horses

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
25.00 micrograma(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Horse

- Meat and offal. 28 dia

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QR03CC13

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Suécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Floris Holding B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

28/04/2022

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Floris Veterinaire Producten B.V.

Autoridade responsável:

Swedish Medical Products Agency

Número da autorização:

62633

Data da alteração do estado de autorização:

28/04/2022

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0362/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Dinamarca França Alemanha Irlanda Itália Suécia

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Final PuAR_Subestin NLV0362001_122025.pdf