

YODIMASPEN

Autorizat

- Penethamate hydriodide

Product identification

Denumirea medicamentului:

YODIMASPEN

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine (vacă în lactație)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

5.00 gram(s) / 5.00 gram(s)

Forma farmaceutică:

Pulbere și solvent pentru suspensie injectabilă

Withdrawal period by route of administration:**Administrare intramusculară:**

- **Bovine (vacă în lactație)**

- Carne și organe. 5 day

- Lapte. 72 day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CE90

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Spanish](#)

Disponibile numai în [Spanish](#)

Disponibile numai în [Spanish](#)

Disponibile numai în [Spanish](#)

Disponibile numai în [Spanish](#)

Disponibile numai în [Spanish](#)

Disponibile numai în [Spanish](#)

Disponibile numai în [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

25/09/1987

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Laboratorios Calier S.A.

Autoritatea responsabilă:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:

2532 ESP

Data modificării statusului autorizației:

8/05/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055430>