

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

Ima
dovoljenje za
promet

- Penethamate hydriodide

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

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

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

5.00 gram(s) / 5.00 gram(s)

Farmacevtska oblika:

Prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

intramuskularna uporaba:

-

Cattle (lactating cow)

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 72 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ01CE90

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Laboratorios Calier S.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

25/09/1987

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Laboratorios Calier S.A.

Pristojni organ:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

2532 ESP

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

8/05/2012

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.