

IMIDOKAL 85 mg/ml solution for injection for cattle and dogs

Разрешен

- Imidocarb

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

IMIDOKAL 85 mg/ml solution for injection for cattle and dogs

Imidokal 85 mg/ml soluzione iniettabile per bovini e cani

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

говеда

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

85.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Подкожно приложение:**

-

говеда

- Meat and offal. 213 day

-

говеда

- Milk. 6 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP51EX01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Дата на разрешение за търговия:

30/10/2023

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на разрешението за търговия:

105718

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

30/10/2023

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Процедурен номер:

ES/V/0422/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.