

# 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 solution for injection for cattle and dogs

### 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:**

29/09/2023

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

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

---

**Отговорен орган:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Номер на разрешението за търговия:**

VPA20742/009/001

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

29/09/2023

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

### 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.

### Combined File of all Documents

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