

Imizol 85,00 mg/ml solução injetável para bovinos, equinos e cães

Autoriseret

- Imidocarb dipropionate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Imizol 85,00 mg/ml solução injetável para bovinos, equinos e cães

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hund

Hest

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

85.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Subkutan anvendelse:

•

Kvæg

- Meat and offal. 213 dag

Os bovinos não podem ser abatidos para consumo humano antes de terem decorrido no mínimo 213 dias após tratamento

- Milk. 6 dag

O intervalo de segurança para o leite destinado ao consumo humano é de 6 dias (12 ordenhas).

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP51AE01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Portugal

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

MSD Animal Health Lda.

Dato for markedsføringstilladelse:

16/11/1983

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Ansvarlig myndighed:

Directorate General For Food And Veterinary

Markedsføringstilladelsesnummer:

710/01/13NFVPT

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

26/06/2019

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.