

CARBESIA

Zugelassen

- Imidocarb dipropionate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

CARBESIA

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Hund

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

121.15 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 213 Tag
- Milch. 6 Tag

-

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Uso non autorizzato in equidi che producono alimenti per il consumo umano

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 213 Tag

Uso non autorizzato in equidi che producono alimenti per il consumo umano

- Milch. 6 Tag

Uso non autorizzato in equidi che producono alimenti per il consumo umano

-

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Uso non autorizzato in equidi che producono alimenti per il consumo umano

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP51AE01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

MSD Animal Health S.r.l.

Zulassungsdatum:

30/05/1995

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/04/2001

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

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.