

# Imidocarb VETPROM solution for injection

Zugelassen

- Imidocarb dipropionate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Imidocarb VETPROM solution for injection

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Rind  
Schaf  
Pferd  
Hund

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
120.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

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

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 213 Tag

- Milch. 5 Tag

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 213 Tag

Не се разрешава за употреба при овце, чието мляко е предназначено за човешка консумация

- 

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Не се разрешава за употреба при коне, чието месо е предназначено за човешка консумация

---

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

QP51AE01

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Bulgarien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

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

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

### **Zulassungsinhaber:**

Vetprom AD

---

### **Zulassungsdatum:**

30/08/2011

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Vetprom AD

---

### **Zuständige Behörde:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

### **Zulassungsnummer:**

0022-1627

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

6/07/2016

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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