

IMIDOTYL 85 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND DOGS

Autorizado

- Imidocarb dipropionate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

IMIDOTYL 85 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND DOGS

Imivet 85 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Bovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

121.15 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 213 Día

- Milk. 6 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP51EX01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

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

Fecha de autorización de comercialización:

27/10/2023

Fabricante responsable de la liberación del lote:

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

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

3286

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/10/2023

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0466/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Croacia Grecia Hungría Países Bajos Polonia Rumania; Rumanía

Generic of:

600000037891

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet