

HEMOCARB solution for injection

Autorizado

- Imidocarb dipropionate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

HEMOCARB solution for injection

HEMOCARB 85 mg/ml soluție injectabilă

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Perros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile 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

-

Bovino

- Milk. 6 Día

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

QP51AE01

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:

Rumania; Rumanía

Disponible en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

S P Veterinaria S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

11/08/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

S P Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

240108

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/08/2024

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0332/001

Estados miembros afectados:

Bulgaria Chipre Grecia Italia Malta Portugal Rumania; Rumanía

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

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

eu-PUAR-hemocarb-solution-for-injection-en.pdf