

Imidocarb VETPROM solution for injection

Autorizado

- Imidocarb dipropionate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Imidocarb VETPROM solution for injection

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Caballos

Perros

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

120.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Bovino

- Meat and offal. 213 Día

- Milk. 5 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 213 Día

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

-

Caballos

- Meat and offal. no withdrawal period

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

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

QP51AE01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

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:

Vetprom AD

Fecha de autorización de comercialización:

30/08/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetprom AD

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-1627

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/07/2016

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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