

INMODULEN Suspensão injectável para suínos e bovinos

Autorizado

- Escherichia coli, strain CM 29/495, lipopolysaccharides
- Cutibacterium granulosum, strain ATCC 11829, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

INMODULEN Suspensão injectável para suínos e bovinos

Principio activo:

Disponível únicamente en [English](#)

Disponível únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponível únicamente en [English](#)

0.02 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponível únicamente en [English](#)

0.25 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

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

QL03AX01

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:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

28/01/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Calier S.A.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

51500

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/05/2022

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.