

Odimar 100 mg/ml Solution injectable

Autorisé

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Product identification

Dénomination du médicament:

Marbodug 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Odimar 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Odimar 100 mg/ml Solution injectable

Odimar 100 mg/ml Injektionslösung

Substance active:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Product details

Substance active / Dosage:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie intramusculaire:

• **Bovins**

- Viande et abats. 3 day 8mg/kg on a single occasion (IM)
- Viande et abats. 6 day
- Lait. 36 hour
- Lait. 72 hour 8mg/kg on a single occasion (IM)

• **Porc**

- Viande et abats. 4 day

Voie intraveineuse:

• **Bovins**

- Viande et abats. 6 day
- Lait. 36 hour

Voie sous-cutanée:

• **Bovins**

- Viande et abats. 6 day 2mg/kg for 3 to 5 days
- Lait. 36 hour 2mg/kg for 3 to 5 days

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01MA93

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Belgique

Available in:

Belgique

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Emdoka

Marketing authorisation date:

1/03/2013

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Produlab Pharma B.V.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V434752

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/03/2013

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0457/002

États membres concernés:

Autriche Belgique Allemagne Luxembourg Pays-Bas Portugal Espagne
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 22/03/2022

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 22/03/2022

[Télécharger](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049679>