

Imidocarb 120 Inj.- solution for injection for cattle, sheep, horses and dogs

Autorisé

- Imidocarb dipropionate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

IMIDOCARB 120 Inj. инжекционен разтвор за говеда, овце, коне и кучета
Imidocarb 120 Inj.- solution for injection for cattle, sheep, horses and dogs

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chien

Cheval (non producteur de denrées)

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
120.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 213 day
- Lait. 7 day

-

Mouton

- Viande et abats. 213 day

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

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 213 day
- Lait. 7 day

-

Mouton

- Viande et abats. 213 day

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

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

QP51AE01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Bulgarie

Disponible en:

Bulgarie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Kepro B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

8/02/2010

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Kepro B.V.

Autorité responsable:

Numéro de l'autorisation:

0022-2414

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/02/2010

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.