

# CARBESIA

Autorisé

- Imidocarb dipropionate

## Product identification

**Dénomination du médicament:**

CARBESIA

---

**Substance active:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

Chien

Cheval (non producteur de denrées)

---

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

---

## Product details

**Substance active / Dosage:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

121.15 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Voie intramusculaire:****• Bovins**

- Viande et abats. 213 day

- Lait. 6 day

**• Chien****• Cheval (non producteur de denrées)**

- Viande et abats. 0 day

Usò non autorizzato in equidi che producono alimenti per il consumo umano

**Voie sous-cutanée:****• Bovins**

- Viande et abats. 213 day

Usò non autorizzato in equidi che producono alimenti per il consumo umano

- Lait. 6 day

Usò non autorizzato in equidi che producono alimenti per il consumo umano

**• Chien****• Cheval (non producteur de denrées)**

- Viande et abats. 0 day

Usò non autorizzato in equidi che producono alimenti per il consumo umano

---

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

QP51AE01

---

**Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Italie

---

**Description de l'emballage:**

Disponibile unicamente en [Italian](#)

Disponibile unicamente en [Italian](#)

Disponibile unicamente en [Italian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais Italian

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

MSD Animal Health S.r.l.

---

**Marketing authorisation date:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Health

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

10/04/2001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091086>