

Inmodulen (0,02 mg + 0,25 mg)/ml Zawiesina do wstrzykiwa?

- Cutibacterium granulosum, Inactivated
- ESCHERICHIA COLI LIPOPOLYSACCHARIDE

Údaraithe

Product identification

Ainm an chógais:

Inmodulen (0,02 mg + 0,25 mg)/ml Zawiesina do wstrzykiwa?

Substaint ghníomhach:

- Ar fáil ach amháin i [English](#)
- Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

- Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riartha:

- Úsáid ionmhatánach

Product details

Substaint ghníomhach / Láidreacht:

- Ar fáil ach amháin i [English](#)
0.25
milligram(s)
/
1.00
millilitre(s)
- Ar fáil ach amháin i [English](#)
0.02
milligram(s)
/
1.00
millilitre(s)

Foirm chógaisíochta:

- Fuaidreán le haghaidh insteallta

Withdrawal period by route of administration:

- Úsáid ionmhatánach
 - Sheep
 - No data provided
 - Cattle
 - No data provided
 - Pig
 - No data provided

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

- QL03A

Stádas dlí an tsoláthair:

- Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

- Valid

Authorised in:

- Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

- Ar fáil ach amháin i [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

- Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

- Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

- Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

- 20/05/2003

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

- Laboratorios Calier S.A.

An t-údarás atá freagrach:

- Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Uimhir údaraithe:

- 1354

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

- 20/05/2003

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

Documents

Faisnéis faoi tháirgí

Bileog phacáiste

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

[Teangacha eile \(1\)](#)

Polish (PDF)

Published on: 4/02/2022

[Íoslódáil](#)

Achoimre ar shaintréithe an táirge

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

[Teangacha eile \(1\)](#)

Polish (PDF)

Published on: 4/02/2022

[Íoslódáil](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057178>