

Imizol 85,00 mg/ml solução injetável para bovinos, equinos e cães

Engedélyezett

- Imidocarb dipropionate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Imizol 85,00 mg/ml solução injetável para bovinos, equinos e cães

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

kutya

ló

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

85.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 213 day

Os bovinos não podem ser abatidos para consumo humano antes de terem decorrido no mínimo 213 dias após tratamento

- Milk. 6 day

O intervalo de segurança para o leite destinado ao consumo humano é de 6 dias (12 ordenhas).

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP51AE01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Portugal

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

MSD Animal Health Lda.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

16/11/1983

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Felelős hatóság:

Directorate General For Food And Veterinary

Engedély száma:

710/01/13NFVPT

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

26/06/2019

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.