

Imizol 85 mg/ml injekčný roztok

Heimilað

- Imidocarb dipropionate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Imizol 85 mg/ml injekčný roztok

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Nautgripir

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

121.15 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 213 dagar

- Mjólk. 6 dagar Milk 6 days (12 milkings)

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):QP51AE01

Lögformleg staða:Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:Gilt

Heimilað í:Slóvakía

Fáanlegt í:Slóvakía

Lýsing umbúða:Aðeins fáanlegt í slóvakískaAðeins fáanlegt í slóvakískaAðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

11/04/2014

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/019/14-S

Dagsetning á breytingu stöðu:

11/04/2014

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.