

IMIZOL 85MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ

Heimilað

ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΒΟΟΕΙΔΗ, ΠΡΟΒΑΤΑ, ΣΚΥΛΟΥΣ

- Imidocarb dipropionate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

IMIZOL 85MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΒΟΟΕΙΔΗ, ΠΡΟΒΑΤΑ, ΣΚΥΛΟΥΣ

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

85.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar undir húð:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 213 dagar
- Mjólk. 7 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 213 dagar

Δεν επιτρέπεται η χορήγηση σε γαλακτοπαραγωγά πρόβατα, των οποίων το γάλα προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση, ακόμα και κατά τη διάρκεια της ξηράς περιόδου

-

Hundur

- Á ekki við. no withdrawal period
-

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

QP51A

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska Portuguese

Markaðsleyfishafi:

Intervet Hellas A.E.

Dagsetning markaðsleyfis:

6/05/1990

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

37949/14-05-2013/K-0058001

Dagsetning á breytingu stöðu:

23/04/2016

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