

IMIZOL 85MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ

Autorizzato

ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΒΟΟΕΙΔΗ, ΠΡΟΒΑΤΑ, ΣΚΥΛΟΥΣ

- Imidocarb dipropionate

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Cane

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

85.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 213 giorno
- latte. 7 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 213 giorno

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

-

Cane

- non applicabile. no withdrawal period

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP51A

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#) [Portuguese](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet Hellas A.E.

Marketing authorisation date:

6/05/1990

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

37949/14-05-2013/K-0058001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/04/2016

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000108641>