

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

Awtorizzat

- Imidocarb dipropionate

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

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

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal taħt il-ġilda

Detalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi Ingliz
85.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-injezzjoni

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu għal taħt il-ġilda:

-

Cattle

- Meat and offal. 213 day
- Milk. 7 day

-

Sheep

- Meat and offal. 213 day

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

-

Dog

- Not applicable. no withdrawal period
-

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP51A

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi Ċek Estonjan Ingliz Franciż Taljan Latvjan Litwan Portugiż Rumen Sloven Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Greece

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Portugiż](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Intervet Hellas M.A.E.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

6/05/1990

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Awtorità responsabbli:

National Organization For Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

37949/14-05-2013/K-0058001

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

23/04/2016

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