

Imochem-120 RO 85 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, cai și câini

Awtorizzat

- Imidocarb dipropionate

Product identification

Isem tal-medičina:

Imochem-120 RO 85 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, cai și câini

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal taħt il-ġilda

Użu għal ġol-muskoli

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)
121.15 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-injezzjoni

Withdrawal period by route of administration:

Użu għal taħt il-ġilda:

-

Cattle

- Meat and offal. 213 day
- Milk. 6 day

-

Dog

Użu għal ġol-muskoli:

-

Horse

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP51AE01

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#)

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

Vet Diagnostic S.R.L.

Marketing authorisation date:

29/01/2023

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Awtorità responsabbli:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

230010

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

29/01/2023

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

Documents

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986429>