

IMIZOL 85 mg/ml SOLUCION INYECTION

Dopuszczony

- Imidocarb

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

IMIZOL 85 mg/ml SOLUCION INYECTION

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w Angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Droga podania:

Podanie podskórne

Podanie domięśniowe

Podanie dożylnie

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w Angielski
85.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie podskórne:

-

Cattle

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

-

Cattle

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

Podanie domięśniowe:

-

Dog

-

Horse (non food-producing)

Podanie dożylne:

-

Dog

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP51AE01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

11/12/1991

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Organ odpowiedzialny:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numer pozwolenia:

205 ESP

Data zmiany statusu pozwolenia:

11/12/1991

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054669>