

IMIZOL 85 mg/mL, otopina za injekciju za goveda, konje i pse

Dopuszczony

- Imidocarb

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

IMIZOL 85 mg/mL, otopina za injekciju za goveda, konje i pse

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 Finnish Swedish Icelandic Norwegian

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

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

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 domięśniowe:

- **Horse (non food-producing)**

Podanie podskórne:

- **Cattle**
 - Meat. 213 day
 - Milk. 6 day

- **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 [Croatian](#)

Dostępne wyłącznie w [Croatian](#)

Dostępne wyłącznie w [Croatian](#)

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](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

6/05/2015

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Organ odpowiedzialny:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numer pozwolenia:

UP/I-322-05/22-01/306

Data zmiany statusu pozwolenia:

10/07/2025

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.