

Imidokal 85 mg/ml solução injetável para bovinos e cães

Autorizado

- Imidocarb

Identificação do produto

Nome do medicamento:

IMIDOKAL 85 mg/ml solution for injection for cattle and dogs

Imidokal 85 mg/ml solução injetável para bovinos e cães

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

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

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

Via de administração:

Via intravenosa

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
85.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intravenosa:

-

Dog

Via intramuscular:

-

Dog

Via subcutânea:

-

Cattle

- Meat and offal. 213 dia

-

Cattle

- Milk. 6 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP51EX01

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Vet-Agro Multi-Trade Company Sp. z o.o.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

7/08/2023

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

1593/01/23DFVPT

Data de alteração do estado de autorização:

19/08/2024

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0422/001

Estados-Membros envolvidos:

Irlanda Itália Portugal

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991518>