

IMIDOTYL 85 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND DOGS

Autorizado

- Imidocarb dipropionate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

IMIDOTYL 85 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND DOGS

Imidotyl 85 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák és kutyák számára

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
121.15 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Cattle

- Meat and offal. 213 dia
 - 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:

Hungria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

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

Data de autorização de introdução no mercado:

16/11/2023

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

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

Autoridade responsável:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número da autorização:

4410/X/23 NÉBIH ÁTI

Data da alteração do estado de autorização:

16/11/2023

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0466/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Croácia Grécia Hungria Países Baixos Polónia Roménia

Generic of:

600000037891

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet