

HEMOCARB solution for injection

Autorizat

- Imidocarb dipropionate

Product identification

Denumirea medicamentului:

HEMOCARB 85 MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ
HEMOCARB solution for injection

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine
Câine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară
Administrare intravenoasă
Administrare subcutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
121.15 milligram(s) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:**Administrare intramusculară:****• Bovine**

- Carne și organe. 213 zi

- Lapte. 6 zi

• Câine**Administrare intravenoasă:****• Bovine**

- Carne și organe. 213 zi

- Lapte. 6 zi

• Câine**Administrare subcutanată:****• Bovine**

- Carne și organe. 213 zi

- Lapte. 6 zi

• Câine

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP51AE01

Statusul legal privind aprovizionarea :

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

S P Veterinaria S.A.

Marketing authorisation date:

10/12/2019

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

S P Veterinaria S.A.

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

154698/11-12-2019/K-0236901

Data modificării statusului autorizației:

10/12/2019

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

ES/V/0332/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

România

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

Documents

eu-PUAR-hemocarb-solution-for-injection-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038442>