

Inmodulen (0,02 mg + 0,25 mg)/ml Zawiesina do wstrzykiwa?

- Cutibacterium granulosum, Inactivated
- ESCHERICHIA COLI LIPOPOLYSACCHARIDE

Autorizat

Product identification

Denumirea medicamentului:

Inmodulen (0,02 mg + 0,25 mg)/ml Zawiesina do wstrzykiwa?

Substan?a activ?:

- Disponibile numai în [English](#)
- Disponibile numai în [English](#)

Specii ?int?:

- Oaie
- Bovine
- Porc

Calea de administrare:

- Administrare intramuscular?

Product details

Substan?a activ? / Concentra?ie:

- Disponibile numai în [English](#)
0.25
miligram(e)
/
1.00
mililitru(i)
- Disponibile numai în [English](#)
0.02
miligram(e)
/
1.00
mililitru(i)

Forma farmaceutic?:

- Suspensie injectabil?

Withdrawal period by route of administration:

- Administrare intramuscular?
 - Oaie
 - Nu sunt furnizate date
 - Bovine
 - Nu sunt furnizate date
 - Porc
 - Nu sunt furnizate date

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

- QL03A

Statusul legal privind aprovizionarea :

- Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autoriza?ie:

- Valid

Authorised in:

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

Descrierea ambalajului:

- Disponibile numai în [Polish](#)

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](#)

De?in?torul autoriza?iei de comercializare:

- Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

- 20/05/2003

Unit?ile de produc?ie pentru eliberarea loturilor:

- Laboratorios Calier S.A.

Autoritatea responsabil?:

- Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Num?rul autoriza?iei:

- 1354

Data modific?rii statusului autoriza?iei:

- 20/05/2003

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

Documents

Informa?ii despre produs

Prospectul

Acest document nu exist? în acest limbaj (român?). Îl pute?i g?si într -o alt? limb? de mai jos.

[Alte limbi \(1\)](#)

Polish (PDF)

Published on: 4/02/2022

[Descarca](#)

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu exist? în acest limbaj (român?). Îl pute?i g?si într -o alt? limb? de mai jos.

[Alte limbi \(1\)](#)

Polish (PDF)

Published on: 4/02/2022

[Descarca](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057178>