

Imizol 85,00 mg/ml soluție injetabil pentru bovine, equine și câini

Autorizat

- Imidocarb dipropionat

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Imizol 85,00 mg/ml soluție injectabil pentru bovine, equine și câini

Substanța activă:

Disponibil numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Câine

Cal

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibil numai în [Engleză](#)

85.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

•

Bovine

- Carne și organe. 213 zi

Os bovinos não podem ser abatidos para consumo humano antes de terem decorrido no mínimo 213 dias após tratamento

- Lapte. 6 zi

O intervalo de segurança para o leite destinado ao consumo humano é de 6 dias (12 ordenhas).

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP51AE01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Portugal

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

MSD Animal Health Lda.

Data autorizației de comercializare:

16/11/1983

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

710/01/13NFVPT

Data modificării statusului autorizației:

26/06/2019

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.