

# Inmodulen (0,02 mg + 0,25 mg)/ml Zawiesina do wstrzykiwań

Oprávněný

- Cutibacterium granulosum, Inactivated
- ESCHERICHIA COLI LIPOPOLYSACCHARIDE

## Product identification

### Názov lieku:

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

---

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

### Cieľové druhy:

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

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

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

---

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

---

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
0.25 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)  
0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Injekčná suspenzia

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Intramuskulárne použitie:

- **Sheep**

- No data provided.

- **Cattle**

- No data provided.

- **Pig**

- No data provided.

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QL03A

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Authorised in:

Poľsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [Polish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

20/05/2003

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Zodpovedný orgán:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Číslo registrácie:**

1354

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

20/05/2003

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

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