

# Imizol oldatos injekció

Oprávněný

- Imidocarb dipropionate

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Imizol oldatos injekció

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

121.15 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lieková forma:**

Injekčný roztok

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****Intramuskulárne použitie:**

- 

**Cattle**

- Milk. 6 day

- Meat and offal. 213 day

**Subkutánne použitie:**

- 

**Cattle**

- Milk. 6 day

- Meat and offal. 213 day

---

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

QP51AE01

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Maďarsko

---

**Dostupné v:**

Maďarsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Maďarsky](#)

Dostupné len v [Maďarsky](#)

Dostupné len v [Maďarsky](#)

---

## Ďalšie informácie

### Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

### Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

---

### Dátum registrácie lieku:

15/04/2005

---

### Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

### Zodpovedný orgán:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### Číslo registrácie:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

### Dátum zmeny stavu registrácie:

15/04/2005

---

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

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.