

File downloaded on 2025-10-27

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/600000108641>

IMIZOL 85MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ

Oprávněný

ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΒΟΟΕΙΔΗ, ΠΡΟΒΑΤΑ, ΣΚΥΛΟΥΣ

- Imidocarb dipropionate

Product identification

Názov lieku:

IMIZOL 85MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΒΟΟΕΙΔΗ, ΠΡΟΒΑΤΑ, ΣΚΥΛΟΥΣ

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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](#)

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

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

85.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 213 day

- Milk. 7 day

-

Sheep

- Meat and offal. 213 day

Δεν επιτρέπεται η χορήγηση σε γαλακτοπαραγωγά πρόβατα, των οποίων το γάλα προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση, ακόμα και κατά τη διάρκεια της ξηράς περιόδου

-

Dog

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP51A

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Grécko

Opis balenia:

Dostupné len v [Greek](#)

Dostupné len v [Greek](#)

Dostupné len v [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet Hellas A.E.

Marketing authorisation date:

6/05/1990

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

37949/14-05-2013/K-0058001

Dátum zmeny stavu registrácie:

23/04/2016

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