

# Imochem-120 RO 85 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, cai și câini

Ima dovoljenje  
za promet

- Imidocarb dipropionate

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Imochem-120 RO 85 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, cai și câini

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

govedo

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

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

### Pot uporabe:

Subkutana uporaba

intramuskularna uporaba

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
121.15 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

---

### Karenca glede na pot uporabe:

#### Subkutana uporaba:

- 

#### govedo

- Meat and offal. 213 day
  - Milk. 6 day
- 

### Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QP51AE01

---

### Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

### Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

---

### Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Romanian](#)

---

## Dodatne informacije

### Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Vet Diagnostic S.R.L.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

29/01/2023

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Pristojni organ:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

230010

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

3/12/2025

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.