

IMAVEROL 100 mg/ml

Разрешен

Concentrado para solução
cutânea para bovinos, equinos e
cães

- Enilconazole

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

IMAVEROL 100 mg/ml Concentrado para solução cutânea para bovinos, equinos e
cães

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

коне, от които не се добива храна за консумация от хора

куче

Начин на приложение:

Прилагане върху кожата

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Концентрат за разтвор за кожа

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане върху кожата:

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

-

коне, от които не се добива храна за консумация от хора

- Meat and offal. 0 day

-

куче

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QD01AC90

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в [Португалски](#)
Налично само в [Португалски](#)
Налично само в [Португалски](#)
Налично само в [Португалски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Audevard

Дата на разрешение за търговия:

18/10/1989

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Esteve Pharmaceuticals S.A.

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Отговорен орган:

Directorate General For Food And Veterinary

Номер на разрешението за търговия:

612/01/12NFVPT

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/08/2023

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.