

Imaverol Vet. koncentrat til kutanopløsning 100 mg/ml

Registrováno

- Enilconazole
- Enilconazole

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Imaverol Vet. koncentrat til kutanopløsning 100 mg/ml

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Pes

Kůň

Cesta podání:

Kožní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Koncentrát pro kožní roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Kožní podání:

•

Skot

- Maso. 3 day
- Maso. 3 day
- Mléko. 1 day
- Mléko. 1 day

•

Kůň

- Maso. 3 day
 - Maso. 3 day
-

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QD01AC90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dánsko

Dostupné v:

Dánsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Danish](#)

Dostupné pouze v [Danish](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Audevard

Datum registrace:

21/10/1983

Výrobní místa s propouštění šarží:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.
Janssen Cilag Farmaceutica Lda.

Příslušný orgán:

Danish Medicines Agency

Registrační číslo:

10562

Datum změny stavu registrace:

21/10/1983

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.