

# Imaverol 100 mg/ml Concentrate for Cutaneous Emulsion

Registrováno

- Enilconazole

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Imaverol 100 mg/ml Concentrate for Cutaneous Emulsion

### Léčivá látka:

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)

**Léková forma:**

Kožní emulze

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:****Kožní podání:**

- 

**Skot**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

- 

**Kůň**

- Maso. 0 day

---

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

QD01AC90

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Irsko

---

**Dostupné v:**

Irsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Audevard

---

**Datum registrace:**

30/09/2009

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Mcgregor Cory Limited

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

---

**Příslušný orgán:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Registrační číslo:**

VPA10481/001/001

---

**Datum změny stavu registrace:**

30/09/2009

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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