

Imaverol

Registrováno

- Enilconazole

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Imaverol

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Pes

Kůň

Cesta podání:

Topické podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Kožní roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Topické podání:

-

Skot

- Mléko. 2 day

- Maso. 4 day

-

Kůň

- Maso. 4 day

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

QD01AC90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Německo

Popis balení:

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

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:

28/11/1983

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Příslušný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registrační číslo:

1813.00.00

Datum změny stavu registrace:

31/10/2005

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

Dokumenty

Příbalová informace

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

Souhrn údajů o přípravku

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