

Imaverol 100 mg/ml Koncentrat do sporządzania emulsji

Registrováno

- Enilconazole

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Imaverol 100 mg/ml Koncentrat do sporządzania emulsji

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Kůň

Pes

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:

Koncentrát pro emulzi ke koupeli

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:

Polsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Polish](#)

Dostupné pouze v [Polish](#)

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:

12/06/1995

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Příslušný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Registrační číslo:

0156

Datum změny stavu registrace:

12/06/1995

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