

Imaverol 100 mg/mL, δερματικό διάλυμα, πυκνό διάλυμα για αραίωση για βοοειδή, άλογα, σκύλους

Registrováno

- Enilconazole

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Imaverol 100 mg/mL, δερματικό διάλυμα, πυκνό διάλυμα για αραίωση για βοοειδή, άλογα, σκύλους

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:

Koncentrát pro kožní roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Kožní podání:

-

Skot

- Maso. 0 day

-

Pes

- Not applicable. no withdrawal period

-

Kůň

- Maso. 0 day

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

QD01AC90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Řecko

Dostupné v:

Řecko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Greek](#)

Dostupné pouze v [Greek](#)

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:

23/07/2018

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Příslušný orgán:

National Organization For Medicines

Registrační číslo:

82146/29-07-2022/09-02-2024/K-0234301

Datum změny stavu registrace:

8/02/2024

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