

Insol Dermatophyton suspension for injection for horses, dogs and cats

Autoriseret

- Microsporium gypseum, strain 59, Inactivated
- Microsporium obesum, strain 1311, Inactivated
- Microsporium distortum, strain 120, Inactivated
- Microsporium canis, strain 1393, Inactivated
- Trichophyton equinum, strain 381, Inactivated
- Trichophyton mentagrophytes, strain 551, Inactivated
- Trichophyton mentagrophytes, strain 1032, Inactivated
- Trichophyton verrucosum, strain 410, Inactivated

Product identification

Lægemiddelnavn:

Insol Dermatophyton suspension for injection for horses, dogs and cats

Insol Dermatophyton

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Dyreart:

Hund

Hest

Kat

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Product details

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)
65000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)
65000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)
65000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)
65000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)
65000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)
65000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)
65000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)
65000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intramuskulær anvendelse:**

- Hund

- Hest

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

• **Kat**

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI05AQ02

QI06AQ01

QI07AQ01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Tjekkisk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Portugisisk](#)
[Slovensk](#) [Finsk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)
[Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Additional information

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [fransk](#) [Kroatisk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Finsk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

27/02/1999

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Ansvarlig myndighed:

Paul-Ehrlich-Institut

Markedsføringstilladelsesnummer:

118a/96

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/06/2007

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)
[Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

DE/V/0217/001

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)
[Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061711>