

Imaverol 100 mg/ml Koncentrat do sporządzenia emulsji

Autoriseret

- Enilconazole

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Imaverol 100 mg/ml Koncentrat do sporządzenia emulsji

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hest

Hund

Administrationsvej:

Kutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Badevand, emulsion, koncentrat til

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Kutan anvendelse:

•

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

Hest

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QD01AC90

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Poland

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Audevard

Dato for markedsføringstilladelse:

12/06/1995

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Ansvarlig myndighed:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

0156

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

12/06/1995

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet