

Imaverol 100 mg/ml Konzentrat do sporządzania emulsji

Zugelassen

- Enilconazole

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Imaverol 100 mg/ml Konzentrat do sporządzania emulsji

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind
Pferd
Hund

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Konzentrat zur Herstellung eines Tauchbades, Emulsion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Anwendung auf der Haut:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QD01AC90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Audevard

Zulassungsdatum:

12/06/1995

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

0156

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/06/1995

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet