

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

Zugelassen

- Enilconazole

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind
Hund
Pferd

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 einer Lösung zur Anwendung auf der Haut

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Anwendung auf der Haut:

- **Rind**
 - Fleisch und Innereien. 0 Tag
 - **Hund**
 - Not applicable. no withdrawal period
 - **Pferd**
 - Fleisch und Innereien. 0 Tag
-

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

QD01AC90

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Verfügbar in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

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:

23/07/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

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

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/02/2024

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