

Imaverol 100 mg/ml Concentraat voor oplossing voor cutaan gebruik

Εγκριμένο

- Enilconazole

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Imaverol 100 mg/ml Concentraat voor oplossing voor cutaan gebruik

Imaverol 100 mg/ml Solution à diluer pour solution cutanée

Imaverol 100 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zur Anwendung auf der Haut

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Άλογο

Σκύλος

Βοοειδή

Οδός χορήγησης:

Δερματική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Δερματικό διάλυμα, πυκνό διάλυμα για αραίωση

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Δερματική χρήση:

-

Άλογο

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

-

Βοοειδή

- Γάλα. no withdrawal period 0 days

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QD01AC90

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Audevard

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

1/09/1980

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Αρμόδια αρχή:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Αριθμός έγκρισης:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

8/06/2023

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.