

Insol Dermatophyton Zawiesina do wstrzykiwań

Autorizado

- Trichophyton verrucosum, strain 410, Inactivated
- Trichophyton sarkisovii, strain 551, Inactivated
- Trichophyton equinum, strain 381, Inactivated
- Trichophyton mentagrophytes, strain 1032, Inactivated
- Microsporum canis, strain 1393, Inactivated
- Microsporum distortum, strain 120, Inactivated
- Microsporum obesum, strain 1311, Inactivated
- Microsporum gypsum, strain 59, Inactivated

Product identification

Nombre del medicamento:

Insol Dermatophyton Zawiesina do wstrzykiwań

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Caballos

Perros

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

• **Gatos**

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

• **Caballos**

• **Perros**

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI05AQ02

QI06AQ01

QI07AQ01

Régimen jurídico de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Polonia

Descripción del empaquetado:

Disponibile únicamente en [Polish](#)

Disponibile únicamente en [Polish](#)

Disponibile únicamente en [Polish](#)

Disponibile únicamente en [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

29/04/2004

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Wirtschaftsgenossenschaft Deutscher Tierärzte eG

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

1405

Fecha del cambio de estado de la autorización:

29/04/2004

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

Documents

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075979>