

Imaverol 100 mg/ml concentraat voor emulsie voor cutaan gebruik voor honden, runderen en paarden

Myönnetty

- Enilconazole

Valmistein perustiedot

Lääkkeen nimi:

Imaverol 100 mg/ml concentraat voor emulsie voor cutaan gebruik voor honden, runderen en paarden

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Hevonen

Koira

Antoreitti:

Iholle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Emulsio iholle

Varoaika antoreiteittäin:

Iholle:

-

Nauta

- Meat and offal. no withdrawal period 0 dagen
- Milk. no withdrawal period 0 dagen

-

Hevonen

- Meat and offal. no withdrawal period 0 dagen
-

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QD01AC90

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Netherlands

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Audevard

Myyntiluvan myöntämispäivä:

6/09/1995

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Vastaava viranomainen:

Medicines Evaluation Board

Myyntilupanumero:

REG NL 8608

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

28/09/2021

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.