

Imaverol 100 mg/ml cutaneous solution

Myönnetty

- Enilconazole

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Imaverol 100 mg/ml cutaneous solution

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Hevonen

Koira

Antoreitti:

Kertavaleluun

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Liuos iholle

Varoaika antoreiteittäin:

Kertavaleluun:

-

Nauta

- Meat and offal. no withdrawal period

Говеда и коне: Месо и вътрешни органи: нула дни. Мляко: нула дни

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:

Bulgaria

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Audevard

Myyntiluvan myöntämispäivä:

28/10/2008

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Vastaava viranomainen:

Bulgarian Food Safety Authority

Myyntilupnumero:

0022-2107

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

7/10/2013

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhtenveto

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

Pakkausseloste

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

Myyntipäällysmarkinnät

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