

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

Autorisé

- Enilconazole

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Chien

Voie d'administration:

Voie cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Emulsion cutanée

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. no withdrawal period 0 dagen

- Lait. no withdrawal period 0 dagen

-

Cheval

- Viande et abats. no withdrawal period 0 dagen

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QD01AC90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pays-Bas

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Dutch

Disponible uniquement en Dutch

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Audevard

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

6/09/1995

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 8608

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/09/2021

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.