

Imaverol 100 mg/ml Koncentrat do sporządzania emulsji

Autorisé

- Enilconazole

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Imaverol 100 mg/ml Koncentrat do sporządzania emulsji

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 à diluer pour trempage

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day
-

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

QD01AC90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pologne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Audevard

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

12/06/1995

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

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

0156

Date de modification du statut de l'autorisation:

12/06/1995

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