

Insol Dermatophyton Zawiesina do wstrzykiwań

Autorisé

- Trichophyton verrucosum, strain 410, Inactivated
- Trichophyton mentagrophytes, strain 551, Inactivated
- Trichophyton equinum, strain 381, Inactivated
- Trichophyton mentagrophytes, strain 1032, Inactivated
- Microsporum canis, strain 1393, Inactivated
- Microsporum distortum, strain 120, Inactivated
- Microsporum canis, strain 1311, Inactivated
- Nannizzia gypsea, strain 59, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Insol Dermatophyton Zawiesina do wstrzykiwań

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chat

Cheval

Chien

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

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

QI05AQ02

QI06AQ01

QI07AQ01

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](#)

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:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

29/04/2004

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

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

1405

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/04/2004

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

Documents

Etiquetage

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

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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