

Imaverol 100 mg/ml koncentrāts uz ādas lietojamas emulsijas pagatavošanai liellopiem, zirgiem un suņiem

Odobreno

- Enilconazole

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Imaverol 100 mg/ml koncentrāts uz ādas lietojamas emulsijas pagatavošanai
liellopiem, zirgiem un suņiem

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#)
[francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#)
[švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#)
[francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#)
[islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#)
[francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#)
[islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Dostupan samo u [španjolski](#) [grčki](#) [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [portugalski](#) [Norwegian](#)

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
100.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Koncentrat za otopinu za kožu

Karencija prema putu aplikacije:**External use:**

-

Cattle

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Horse

- Meat and offal. 0 day
-

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QD01AC90

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [latvijski](#)

Dostupan samo u [latvijski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Audevard

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

3/05/1996

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Nadležno tijelo:

Food And Veterinary Service

Broj odobrenja:

V/NRP/96/0411

Datum promjene statusa odobrenja:

5/05/1996

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.