

Imaverol 100 mg/ml koncentrat voor emulsie voor cutaan gebruik voor honden

Ovlašten

- Enilconazole

Product identification

Naziv VMP-a:

Imaverol 100 mg/ml koncentrat voor emulsie voor cutaan gebruik voor honden

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Za kožu

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)
100.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Withdrawal period by route of administration:

Za kožu:

- **Dog**
-

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QD01AC90

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Dutch](#)

Dostupno samo u [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Audevard

Marketing authorisation date:

20/05/2005

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Lusomedicamenta - Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Odgovorno tijelo:

Medicines Evaluation Board

Broj autorizacije:

REG NL 10326

Datum promjene statusa odobrenja:

28/09/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000067823>