

Imaverol Vet. koncentrat til kutanopløsning 100 mg/ml

Engedélyezett

- Enilconazole
- Enilconazole

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Imaverol Vet. koncentrat til kutanopløsning 100 mg/ml

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

kutya

ló

Alkalmazás módja:

Külsőleges alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Koncentrátum külsőleges oldathoz

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Külsőleges alkalmazás:

•

szarvasmarha

- Meat and offal. 3 day
- Meat and offal. 3 day
- Milk. 1 day
- Milk. 1 day

•

ló

- Meat and offal. 3 day
 - Meat and offal. 3 day
-

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QD01AC90

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Denmark

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Audevard

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

21/10/1983

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.
Janssen Cilag Farmaceutica Lda.

Felelős hatóság:

Danish Medicines Agency

Engedély száma:

10562

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

21/10/1983

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.