

Imaverol 100 mg/ml Concentrate for Cutaneous Emulsion

Heimilað

- Enilconazole

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Imaverol 100 mg/ml Concentrate for Cutaneous Emulsion

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hundur

Hestur

Leið stjórnslu:

Til notkunar á húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Húðfleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar á húð:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QD01AC90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Fáanlegt í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Audevard

Dagsetning markaðsleyfis:

30/09/2009

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Mcgregor Cory Limited

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10481/001/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/09/2009

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.