

IMAVEROL 100 mg/ml koncentrát na přípravu kožnej emulzie

Autorizzato

- Enilconazole

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

IMAVEROL 100 mg/ml koncentrát na přípravu kožnej emulzie

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Cavallo
Cane

Via di somministrazione:

Uso cutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Concentrato per spray cutaneo, emulsione

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso cutaneo:

•

bovini

- latte. 0 giorno Zero days

- carni e frattaglie. 0 giorno Zero days

•

Cavallo

- latte. 0 giorno Zero days

- carni e frattaglie. 0 giorno Zero days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QD01AC90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Slovacchia

Disponibile in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Audevard

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

9/09/1992

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/519/92-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/04/2022

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.