

Imaverol, 100 mg/ml nahalahuse kontsentraat hobustele, veistele ja koertele

Autorizzato

- Enilconazole

Product identification

Denominazione del medicinale:

Imaverol, 100 mg/ml nahalahuse kontsentraat hobustele, veistele ja koertele

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo
bovini
Cane

Via di somministrazione:

Uso cutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

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

Forma farmaceutica:

Concentrato per soluzione cutanea

Withdrawal period by route of administration:

Uso cutaneo:

• **Cavallo**

- carne e visceri. 0 giorno

• **bovini**

- carne e visceri. 0 giorno

- latte. 0 giorno

• **Cane**

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

QD01AC90

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Estonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Estonian

Disponibile solo in Estonian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Audevard

Marketing authorisation date:

4/10/2002

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Autorità responsabile:

State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:

1090

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/10/2002

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053666>