

Imaverol 100 mg/ml Concentrate for Cutaneous Emulsion

Autorizzato

- Enilconazole

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Imaverol 100 mg/ml Concentrate for Cutaneous Emulsion

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Cane
Cavallo

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:

Emulsione cutanea

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso cutaneo:

•

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

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:

Irlanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

30/09/2009

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Mcgregor Cory Limited

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10481/001/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/09/2009

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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