

Imaverol 100 mg/ml Koncentrat do sporządzania emulsji

Autorizzato

- Enilconazole

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Imaverol 100 mg/ml Koncentrat do sporządzania emulsji

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](#)

Forma farmaceutica:

Concentrato per emulsione per immersione

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso cutaneo:

-

bovini

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 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:

Polonia

Disponibile in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

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:

12/06/1995

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

0156

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/06/1995

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