

Insol Dermatophyton suspension for injection for horses, dogs and cats

Igaliotas

- Microsporium gypseum, strain 59, Inactivated
- Microsporium obesum, strain 1311, Inactivated
- Microsporium distortum, strain 120, Inactivated
- Microsporium canis, strain 1393, Inactivated
- Trichophyton equinum, strain 381, Inactivated
- Trichophyton mentagrophytes, strain 551, Inactivated
- Trichophyton mentagrophytes, strain 1032, Inactivated
- Trichophyton verrucosum, strain 410, Inactivated

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Insol Dermatophyton suspension for injection for horses, dogs and cats

Insol Dermatophyton

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Žirgas

Katė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

65000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

65000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

65000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

65000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

65000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

65000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

65000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

65000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:**Leisti į raumenis:**

- Šuo

- Žirgas

 - Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

• **Katé**

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos

(ATCvet) kodas:

QI05AQ02

QI06AQ01

QI07AQ01

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

27/02/1999

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Atsakinga institucija:

Paul-Ehrlich-Institut

Registracijos pažymėjimo numeris:

118a/96

Registracijos statuso pasikeitimo data:

1/06/2007

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

DE/V/0217/001

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061711>