

Imaverol 100 mg/ml Concentrate for Cutaneous Emulsion

Registruotas

- Enilconazole

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Imaverol 100 mg/ml Concentrate for Cutaneous Emulsion

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Šuo

Žirgas

Naudojimo būdas:

Vartoti ant odos

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Odos emulsija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Vartoti ant odos:

•

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

•

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QD01AC90

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Audevard

Rinkodaros leidimo data:

30/09/2009

Serijos išleidimo gamybos vietas:

Mcgregor Cory Limited

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Atsakinga institucija:

Health Products Regulatory Authority

Registracijos numeris:

VPA10481/001/001

Registracijos statuso pasikeitimo data:

30/09/2009

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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