

# Imaverol 100 mg/ml koncentratas vė emulsijai vė cutan gebruik vė honden

Registruotas

- Enilconazole

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

Imaverol 100 mg/ml koncentratas vė emulsijai vė cutan gebruik vė honden

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Šuo

### **Naudojimo būdas:**

Vartoti ant odos

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 miligramai / 1.00 mililitrai

### **Vaisto forma:**

Koncentratas odos emulsijai

**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](#)

---

**Galima įsigyti:**

Netherlands

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

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

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Audevard

---

**Rinkodaros leidimo data:**

20/05/2005

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

---

**Atsakinga institucija:**

Medicines Evaluation Board

---

**Registracijos numeris:**REG NL 10326

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**28/09/2021

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Combined File of all Documents

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