

Imaverol 100 mg/ml cutaneous solution

Atļautas

- Enilconazole

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Imaverol 100 mg/ml cutaneous solution

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Zirgs

Suns

Lietošanas veids:

aplaistīšanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

100.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Uz ādas lietojams šķīdums

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
aplaistīšanai:**

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. no withdrawal period

Говеда и коне: Месо и вътрешни органи: нула дни. Мляко: нула дни

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATKvet) kods:

QD01AC90

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

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

Pieejams:

Bulgaria

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Audevard

Tirdzniecības atļaujas datums:

28/10/2008

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Atbildīgā iestāde:

Bulgarian Food Safety Authority

Atļaujas numurs:

0022-2107

Atļaujas statusa maiņas datums:

7/10/2013

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.