

Imaverol 100 mg/ml concentraat voor emulsie voor cutaan gebruik voor honden, runderen en paarden

Toegelaten

- Enilconazole

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Imaverol 100 mg/ml concentraat voor emulsie voor cutaan gebruik voor honden, runderen en paarden

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Paard
Hond

Toedieningsweg:

Cutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor cutaan gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Cutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. no withdrawal period 0 dagen
- Milk. no withdrawal period 0 dagen

-

Paard

- Meat and offal. no withdrawal period 0 dagen
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QD01AC90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws
Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

polyethyleen flacon (à 1000 ml) met polypropyleen schroefdop
Bruine type III glazen flacon (à 100 ml) met polyethyleen schroefdop met
polyethyleen liner van lage dichtheid

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Audevard

Handelsvergunningdatum:

6/09/1995

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 8608

Datum toelatingswijziging:

28/09/2021

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents