

Imaverol 100 mg/mL, δερματικό διάλυμα, πυκνό διάλυμα για αραίωση για βοοειδή, άλογα, σκύλους

Toegelaten

- Enilconazole

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Imaverol 100 mg/mL, δερματικό διάλυμα, πυκνό διάλυμα για αραίωση για βοοειδή, άλογα, σκύλους

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Rund

Hond

Paard

Toedieningsweg:

Cutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

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

Farmaceutische vorm:

Concentraat voor oplossing voor cutaan gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Cutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

-

Hond

- Not applicable. no withdrawal period

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

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:

Griekenland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

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](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Audevard

Handelsvergunningsdatum:

23/07/2018

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

82146/29-07-2022/09-02-2024/K-0234301

Datum toelatingswijziging:

8/02/2024

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