

Imaverol, 100mg/ml, Koncentrát pro kožní emulzi

Autorisert

- Enilconazole

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Imaverol, 100mg/ml, Koncentrát pro kožní emulzi

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest
hund
storfe

Administrasjonsvei:

Bruk på hud

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Liniment, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk på hud:

•

hest

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

•

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QD01AC90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

CZ

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Audevard

Markedsføringsgodkjenningsdato:

9/09/1992

Tilvirker for batchfrigivelse:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/519/92-S/C

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/04/2009

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.