

Imaverol 100 mg/ml Koncentrat do sporządzania emulsji

Autorisert

- Enilconazole

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Imaverol 100 mg/ml Koncentrat do sporządzania emulsji

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

hest

hund

Administrasjonsvei:

Bruk på hud

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Konsentrat til bad, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk på hud:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

-

hund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QD01AC90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Polsk

Bare tilgjengelig i Polsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Audevard

Markedsføringsgodkjenningsdato:

12/06/1995

Tilvirker for batchfrigivelse:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

0156

Status for endring av markedsføringstillatelse:

12/06/1995

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