

IMAVEROL

Autorisert

- Enilconazole

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

IMAVEROL

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

katt

storfe

hund

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Dansk](#) [Tysk](#) [Estisk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Italiensk](#) [Latvisk](#) [Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Rumensk](#) [svensk](#) [Islandsk](#)

Administrasjonsvei:

Bruk på hud

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

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

Legemiddelform:

Konsentrat til hudspray, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk på hud:

-

storfe

- Meat and offal, milk. 0 dag

-

Equid

- Meat and offal, milk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QD01AC90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LU

Tilgjengelig i:

LU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Audevard

Markedsføringsgodkjenningsdato:

10/05/1982

Tilvirker for batchfrigivelse:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health And Social Security

Godkjenningsnummer:

V 916/19/07/1760

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/03/2010

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.