

Imaverol 100 mg/ml Koncentrat do sporządzania emulsji

Dopuszczony

- Enilconazole

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Imaverol 100 mg/ml Koncentrat do sporządzania emulsji

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie na skórę

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Koncentrat do sporządzania emulsji do kąpieli

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie na skórę:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Horse

- Meat and offal. 0 day
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QD01AC90

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Poland

Opis opakowania:

Butelka ze szkła oranżowego typu III zawierająca 100 ml produktu, zamykana zakrętką PP/HDPE/LDPE, pakowana pojedynczo w pudełko tekturowe z załączoną miarką PP o pojemności 10 ml.

Butelka HDPE zawierająca 1000 ml produktu, zamykana zakrętką HDPE z polietylenowym pierścieniem uszczelniającym oraz uszczelnieniem aluminiowym. Do opakowania jest dołączona miarka LDPE o pojemności 100 ml.

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Audevard

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

12/06/1995

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

0156

Data zmiany statusu pozwolenia:

12/06/1995

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet