

ETIQUETADO

<DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR>

Caja con 1 frasco de 100 ml

C.N.:
O

1. DENOMINACION DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

IMAVEROL 100 mg/ml concentrado para emulsión cutánea para bovino, equino y perros

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S) Y OTRAS SUSTANCIAS

Cada ml contiene:

Enilconazol para uso veterinario..... 100 mg

3. FORMA FARMACÉUTICA

Concentrado para emulsión cutánea.

4. TAMAÑO DEL ENVASE

100 ml

5. ESPECIES DE DESTINO

Bovino, equino y perros.

6. INDICACIÓN(ES) DE USO

Lea el prospecto antes de usar.

7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Uso cutáneo.

Lea el prospecto antes de usar.

8. TIEMPO DE ESPERA

Tiempo de espera:

Carne: Cero días.

Leche: Cero días.

9. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES) SI PROCEDE(N)

Lea el prospecto antes de usar.

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD:

Una vez abierto utilizar antes de 3 meses.

Una vez reconstituido: Uso inmediato.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

12. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Eliminación: Lea el prospecto

13. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”, Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO, SI PROCEDE

Uso veterinario.

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera de la vista y del alcance de los niños.

15. NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

AUDEVARD
37- 39 rue de Neuilly
92110 Clichy Francia

16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

225 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote:

<DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL ENVASE PRIMARIO>
Etiqueta frasco de 100 ml

1. DENOMINACION DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

IMAVEROL 100 mg/ml concentrado para emulsión cutánea para bovino, equino y perros

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S) Y OTRAS SUSTANCIAS

Enilconazol 100 mg/ml

3. FORMA FARMACÉUTICA

Concentrado para emulsión cutánea.

4. TAMAÑO DEL ENVASE

100 ml

5. ESPECIES DE DESTINO

Bovino, equino y perros.

6. INDICACIÓN(ES) DE USO

7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Uso cutáneo.

8. TIEMPO DE ESPERA

Tiempo de espera:

Carne: Cero días.

Leche: Cero días.

9. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES) SI PROCEDE(N)

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD:

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

12. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

13. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”, Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO, SI PROCEDE

Uso veterinario.

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS”

15. NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

AUDEVARD

16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

225 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote: