

Insol Dermatophyton suspension for injection for horses, dogs and cats

Autorizat

- Microsporium gypseum, strain 59, Inactivated
- Microsporium obesum, strain 1311, Inactivated
- Microsporium distortum, strain 120, Inactivated
- Microsporium canis, strain 1393, Inactivated
- Trichophyton equinum, strain 381, Inactivated
- Trichophyton mentagrophytes, strain 551, Inactivated
- Trichophyton mentagrophytes, strain 1032, Inactivated
- Trichophyton verrucosum, strain 410, Inactivated

Product identification

Denumirea medicamentului:

Insol Dermatophyton suspension for injection for horses, dogs and cats

Insol Dermatophyton

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Câine

Cal

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

65000000.00 cells / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

65000000.00 cells / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

65000000.00 cells / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

65000000.00 cells / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

65000000.00 cells / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

65000000.00 cells / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

65000000.00 cells / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

65000000.00 cells / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:**Administrare intramusculară:**

- **Câine**

- **Cal**

 - Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

• **Pisică**

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI05AQ02

QI06AQ01

QI07AQ01

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

27/02/1999

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Autoritatea responsabilă:

Paul-Ehrlich-Institut

Numărul autorizației:

118a/96

Data modificării statusului autorizației:

1/06/2007

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

DE/V/0217/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061711>