

# Insol Dermatophyton suspension for injection for horses, dogs and cats

Ima dovoljenje  
za promet

- Nannizzia gypsea, strain 59, Inactivated
- Microsporum canis, strain 1311, Inactivated
- Microsporum distortum, strain 120, Inactivated
- Microsporum canis, strain 1393, Inactivated
- Trichophyton equinum, strain 381, Inactivated
- Trichophyton mentagrophytes, strain 551, Inactivated
- Trichophyton mentagrophytes, strain 1032, Inactivated
- Trichophyton verrucosum, strain 410, Inactivated

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Insol Dermatophyton suspension for injection for horses, dogs and cats

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

**Ciljne živalske vrste:**

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pot uporabe:**

intramuskularna uporaba

---

## Podatki o zdravilu

**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)  
65000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)  
65000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)  
65000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)  
65000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)  
65000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)  
65000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)  
65000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)  
65000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutska oblika:**

Raztopina za injiciranje

---

**Karenca glede na pot uporabe:  
intramuskularna uporaba:**

•

**Horse**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,  
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QI05AQ02

QI06AQ01

QI07AQ01

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

27/02/1999

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Pristojni organ:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

118a/96

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

1/06/2007

---

**Referenčna država članica:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Številka postopka:**

DE/V/0217/001

---

**Zadevne države članice:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.