

Imaverol 100 mg/mL, δερματικό διάλυμα, πυκνό διάλυμα για αραίωση για βοοειδή, άλογα, σκύλους

Godkänd

- Enilconazole

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Imaverol 100 mg/mL, δερματικό διάλυμα, πυκνό διάλυμα για αραίωση για βοοειδή, άλογα, σκύλους

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på engelska

Djurslag:

Nöt

Hund

Häst

Administreringsväg:

Kutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Koncentrat till kutan lösning

Karenstid per administreringsväg:

Kutan användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

-

Hund

- Not applicable. no withdrawal period

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QD01AC90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Grekland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Audevard

Godkännandedatum:

23/07/2018

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Ansvarig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkännandenummer:

82146/29-07-2022/09-02-2024/K-0234301

Datum för ändring av godkännandestatus:

8/02/2024

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet