

# Imaverol 100 mg/ml Concentrate for Cutaneous Emulsion

Разрешен

- Enilconazole

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Imaverol 100 mg/ml Concentrate for Cutaneous Emulsion

---

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

говеда

куче

кон

---

**Начин на приложение:**

Прилагане върху кожата

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Емулсия за кожа

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Прилагане върху кожата:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

**кон**

- Meat and offal. 0 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QD01AC90

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Audevard

---

**Дата на разрешение за търговия:**

30/09/2009

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Mcgregor Cory Limited

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

---

**Отговорен орган:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Номер на разрешението за търговия:**

VPA10481/001/001

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

30/09/2009

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.