

# Imaverol Vet. 100 mg/ml koncentrat til kutanopløsning

Autoriseret

- Enilconazole
- Enilconazole

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Imaverol Vet. 100 mg/ml koncentrat til kutanopløsning

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

Hund

Hest

### Administrationsvej:

Kutan anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Koncentrat til kutanopløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Kutan anvendelse:**

•

**Kvæg**

- Meat and offal. 3 dag
- Meat and offal. 3 dag
- Milk. 1 dag
- Milk. 1 dag

•

**Hest**

- Meat and offal. 3 dag
  - Meat and offal. 3 dag
- 

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QD01AC90

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

1 l koncentrat til opløsning, i flaske  
100 ml koncentrat til opløsning, i glas

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Audevard

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

21/10/1983

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.  
Janssen Cilag Farmaceutica Lda.

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Danish Medicines Agency

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

10562

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

21/10/1983

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Produktresumé