

# Imaverol Vet. konzentrat til kutanopløsning 100 mg/ml

Zugelassen

- Enilconazole
- Enilconazole

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Imaverol Vet. konzentrat til kutanopløsning 100 mg/ml

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Hund

Pferd

---

### **Art der Anwendung:**

Anwendung auf der Haut

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zur Anwendung auf der Haut

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**Anwendung auf der Haut:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 1 Tag
- Milch. 1 Tag

•

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
  - Fleisch und Innereien. 3 Tag
- 

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QD01AC90

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch  
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Dänemark

---

**Verfügbar in:**

Dänemark

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

---

### **Zulassungsinhaber:**

Audevard

---

### **Zulassungsdatum:**

21/10/1983

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Janssen Cilag Farmaceutica Lda.

---

### **Zuständige Behörde:**

Danish Medicines Agency

---

### **Zulassungsnummer:**

10562

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

21/10/1983

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.