

# Imaverol 100 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zur Anwendung auf der Haut

Autorisiert

- Enilconazole

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

Imaverol 100 mg/ml Concentraat voor oplossing voor cutaan gebruik

Imaverol 100 mg/ml Solution à diluer pour solution cutanée

Imaverol 100 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zur Anwendung auf der Haut

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

### **Zieltierart(en):**

Pferd

Hund

Rind

### **Art der Anwendung:**

Anwendung auf der Haut

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zur Anwendung auf der Haut

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Anwendung auf der Haut:**

• **Pferd**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period 0 days

• **Hund**

• **Rind**

- Milk. no withdrawal period 0 days

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period 0 days

---

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

QD01AC90

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Belgien

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Audevard

---

**Marketing authorisation date:**

1/09/1980

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Lusomedicamenta - Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

8/06/2023

---

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

## Documents

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 9/06/2023

[Herunterladen](#)

## Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

## Etikettierung

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 9/06/2023

[Herunterladen](#)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085715>