

# Imaverol Vet. koncentrat til kutanopløsning 100 mg/ml

Εγκεκριμένο

- Enilconazole
- Enilconazole

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Imaverol Vet. koncentrat til kutanopløsning 100 mg/ml

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Σκύλος

Άλογο

### Οδός χορήγησης:

Δερματική χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Δερματικό διάλυμα, πυκνό διάλυμα για αραίωση

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Δερματική χρήση:**

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 3 Ημέρα
- Meat and offal. 3 Ημέρα
- Γάλα. 1 Ημέρα
- Γάλα. 1 Ημέρα

•

**Άλογο**

- Meat and offal. 3 Ημέρα
  - Meat and offal. 3 Ημέρα
- 

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QD01AC90

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβákικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Audevard

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

21/10/1983

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Janssen Cilag Farmaceutica Lda.

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Danish Medicines Agency

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

10562

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

21/10/1983

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.