

# Imaverol 100 mg/ml koncentrāts uz ādas lietojamas emulsijas pagatavošanai liellopiem, zirgiem un suņiem

Autorizado

- Enilconazole

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Imaverol 100 mg/ml koncentrāts uz ādas lietojamas emulsijas pagatavošanai liellopiem, zirgiem un suņiem

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Bovino

Caballos

Perros

### **Vía de administración:**

Uso extern

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Concentrado para solución cutánea

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Uso extern:

- 

#### **Bovino**

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

- 

#### **Caballos**

- Meat and offal. 0 Día
- 

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QD01AC90

---

### Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Estado de la autorización:

Autorizado

---

### Autorizado en:

Letonia

---

### Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Latvian](#)  
Disponible únicamente en [Latvian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Audevard

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

3/05/1996

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

V/NRP/96/0411

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

5/05/1996

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.