

Imaverol 100 mg/ml , Konzentrat zur Herstellung einer Emulsion zur Anwendung auf der Haut für Pferde, Rinder und Hunde

Autorizado

- Enilconazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Imaverol 100 mg/ml , Konzentrat zur Herstellung einer Emulsion zur Anwendung auf der Haut für Pferde, Rinder und Hunde

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Perros

Caballos

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
10.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión cutánea

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso cutáneo:

-

Bovino

- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 48 Hora(s)

-

Caballos

- Meat and offal. 4 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:

Austria

Disponible en:

Austria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

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:

21/08/1987

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

8-00034

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/08/1987

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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