

Imaverol

Autorisé

- Enilconazole

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Imaverol

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Chien

Cheval

Voie d'administration:

Topique

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour application cutanée

Temps d'attente par voie d'administration:**Topique:**

-

Bovins

- Lait. 2 day
- Viande et abats. 4 day

-

Cheval

- Viande et abats. 4 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):QD01AC90

Conditions de délivrance:Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:Valide

Autorisé en:Allemagne

Description des conditionnements:Disponible uniquement en [German](#)Disponible uniquement en [German](#)Disponible uniquement en [German](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Audevard

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

28/11/1983

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

1813.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

31/10/2005

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.