

Imaverol 100 mg/ml Solution à diluer pour solution cutanée

Autorisé

- Enilconazole

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Imaverol 100 mg/ml Solution à diluer pour solution cutanée

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Cheval

Chien

Bovins

Voie d'administration:

Voie cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution à diluer pour solution cutanée

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie cutanée:

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

-

Bovins

- Lait. 0 day

- Viande et abats. 0 day

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

QD01AC90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Audevard

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/09/1980

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

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/06/2023

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

Documents

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

Télécharger

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

Télécharger