

# Imaverol Vet. koncentrat til kutanopløsning 100 mg/ml

Awtorizzat

- Enilconazole
- Enilconazole

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-medicina:

Imaverol Vet. koncentrat til kutanopløsning 100 mg/ml

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għall-ġilda

## Detalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi Ingliz  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi Ingliz  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Forma farmaċewtika:

Konċentrat għal soluzzjoni għall-ġilda

---

### Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

#### Użu għall-ġilda:

- 

#### Cattle

- Meat and offal. 3 day
- Meat and offal. 3 day
- Milk. 1 day
- Milk. 1 day

- 

#### Horse

- Meat and offal. 3 day
  - Meat and offal. 3 day
- 

### Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QD01AC90

---

### Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi Ċek Estonjan Ingliz Franciż Taljan Latvjan Litwan Portugiż Rumen Sloven Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

---

### Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Daniż](#)

Disponibbli biss fi [Daniż](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Audevard

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

21/10/1983

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Janssen Cilag Farmaceutica Lda.

---

**Awtorità responsabbli:**

Danish Medicines Agency

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

10562

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

21/10/1983

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.