

# Imaverol Vet. konzentrat til kutanopløsning 100 mg/ml

Toegelaten

- Enilconazole
- Enilconazole

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Imaverol Vet. konzentrat til kutanopløsning 100 mg/ml

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

Hond

Paard

### **Toedieningsweg:**

Cutaan gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Concentraat voor oplossing voor cutaan gebruik

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Cutaan gebruik:**

•

**Rund**

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

•

**Paard**

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

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QD01AC90

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)  
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Denemarken

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Deens](#)

Alleen beschikbaar in [Deens](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Audevard

---

**Handelsvergunningsdatum:**

21/10/1983

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.  
Janssen Cilag Farmaceutica Lda.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Danish Medicines Agency

---

**Vergunningsnummer:**

10562

---

**Datum toelatingswijziging:**

21/10/1983

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.