

# Imaverol 100 mg/mL, δερματικό διάλυμα, πυκνό διάλυμα για αραίωση για βοοειδή, άλογα, σκύλους

Dopuszczony

- Enilconazole

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Imaverol 100 mg/mL, δερματικό διάλυμα, πυκνό διάλυμα για αραίωση για βοοειδή, άλογα, σκύλους

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

**Droga podania:**

Podanie na skórę

---

**Szczegóły produktu****Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Koncentrat do sporządzania roztworu na skórę

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:****Podanie na skórę:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 0 day

- 

**Dog**

- Not applicable. no withdrawal period

- 

**Horse**

- Meat and offal. 0 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QD01AC90

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski  
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Dostępne w:**

Greece

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnień:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Audevard

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

23/07/2018

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

---

**Organ odpowiedzialny:**

National Organization For Medicines

---

**Numer pozwolenia:**

82146/29-07-2022/09-02-2024/K-0234301

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

8/02/2024

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)