

IMAVEROL 100 mg/ml

Concentrado para solução cutânea para bovinos, equinos e cães

Autorizado

- Enilconazole

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

IMAVEROL 100 mg/ml Concentrado para solução cutânea para bovinos, equinos e cães

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Concentrado para solução cutânea

Intervalo de segurança por via de administração:**Uso cutâneo:**

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

-

Horse (non food-producing)

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QD01AC90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Frasco de 1000 ml de polietileno de alta densidade de coloração branco opaco, retangular e com janela transparente; fecho com rosca de polipropileno de coloração

branco opaco, copo doseador de 100 ml em LDPE

Frasco de 1000 ml de polietileno de alta densidade de coloração branco opaco, retangular e com janela transparente; fecho com rosca de polipropileno de coloração branco opaco com disco de polietileno

Frasco de 100 ml de polietileno de alta densidade de coloração branco opaco; fecho com rosca de polietileno de alta densidade de coloração branco opaco com pré-cinto incorporado de cor vermelha de polietileno de baixa densidade; copo doseador de polipropileno transparente..

Frasco de 100 ml de vidro âmbar do tipo III da Ph. Eur. Fecho resistente à abertura por crianças branco, copo doseador de 10 ml de polipropileno transparente

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Audevard

Data de autorização de introdução no mercado:

18/10/1989

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Esteve Pharmaceuticals S.A.

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

612/01/12NFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

1/08/2023

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents