

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

Autorizat

- Enilconazole

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

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

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

### **Specia țintă:**

Bovine  
Câine  
Cal

### **Calea de administrare:**

Administrare cutanată

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Concentrat pentru soluție cutanată

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare cutanată:**

- 

#### **Bovine**

- Carne și organe. 0 zi

- 

#### **Câine**

- Nu se aplică. no withdrawal period

- 

#### **Cal**

- Carne și organe. 0 zi

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QD01AC90

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

### **Disponibil în:**

Greece

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)

[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Audevard

---

**Data autorizației de comercializare:**

23/07/2018

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

National Organization For Medicines

---

**Numărul autorizației:**

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

---

**Data modificării statusului autorizației:**

8/02/2024

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)