

ЛИСТОВКА:

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

IMAVEROL 100 mg/ml разтвор за кожа

2. Състав

Активни вещества:

Enilconazole 100 mg/ml

Помощни вещества:

Качествен състав на помощните вещества и другите съставки
Полисорбат
сорбитан лаурат

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Говеда, коне и кучета.

4. Показания за употреба

Лечение на дерматомикози, причинени от:

Trichophyton verrucosum

Trichophyton mentagrophytes

Trichophyton equinum

Microsporum canis

Microsporum gypseum

5. Противопоказания

Няма.

6. Специални предупреждения

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Хора с установена свръхчувствителност към enilconazole трябва да избягват контакт с ветеринарния лекарствен продукт.

Дерматофитите, в частност видовете *Trichophyton verrucosum*, *T. mentagrophytes* и *Microsporum canis* са потенциални причинители на зоонози. Специални предпазни мерки трябва да бъдат взети, за да се избегне контакт с кожата при прилагане на ветеринарния лекарствен продукт .

Индивидуално предпазно оборудване, състоящо се от ръкавици, трябва да се носи, когато се

работи с ветеринарния лекарствен продукт.
Да се измиват ръцете след работа с продукта.

Бременност и лактация

Може да се прилага по време на бременност и лактация.

7. Неблагоприятни реакции

Говеда, коне и кучета:

С неизвестна честота	Дразнене на кожата и очите ¹
----------------------	---

¹ Концентриран разтвор

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарния лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия или на местния представител на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване : Bulgarian Food Safety Agency Website: <https://kvmp.bfsa.bg/phv>

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

Прилагане върху кожата.

Концентрираният разтвор Imaverol се разрежда в 50 части хладка вода, до получаване на 0,2 % емулсия (2000 ppm enilconazole): 1 част концентриран разтвор в 50 части хладка вода, например 100 ml от концентрирания разтвор на Imaverol трябва да се разрежи в 5 L хладка вода. Лечението се състои от 4 приложения през 3-4 дни. При по-тежки случаи лечението трябва да се продължи.

Дерматофитите достигат до космените влагалища. Поради тази причина е необходимо да се отстраняват корустите, например с твърда четка, напоена в разрежена емулсия на Imaverol. При първото третиране е необходимо животното да бъде напръскано изцяло, за да се достигнат и субклиничните поражения.

Говеда: животните се обливат с разредената емулсия или тя се прилага с преносима пръскачка. Най-малко 1 L от разредената емулсия трябва да се използва за приложение при възрастни животни и половин L при телета. Участъците, замърсени с кал или животинска тор, трябва да бъдат почистени преди прилагането на продукта.

Кучета: пръскайте емулсията срещу посоката на космената покривка, за да се овлажни обилно кожата на животното. Препоръчително е дългосместите породи кучета да бъдат подстригани преди третиране. Може да потопите кучето във вана, съдържаща разределения разтвор.

Коне: при първото третиране е необходимо животното да бъде напръскано изцяло. При следващите третиращения разтворът се втрива в поразените участъци и заобикалящата ги кожа.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

Няма.

10. Карентни срокове

Говеда и коне:

Месо и вътрешни органи: нула дни.
Мляко: нула дни.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Този ветеринарен лекарствен продукт не изисква никакви специални условия за съхранение.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

0022-2107

Стъклен флакон: 100 ml.

Полиетиленова бутилка: 1000 ml.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

15. Дата на последната редакция на текста

01/2026

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

AUDEVARD
37-39 rue de Neuilly
92110 Clichy
Франция
pvrc@audevard.com
+33 1 47 56 38 26

Производител, отговарящ за освобождаването на партиди:

Lusomedicamenta
Sociedade Técnica Farmacêutica, S.A
Estrada Consiglieri Pedroso, n°66, 69-B, Barcarena, 2730-055
Portugal

19.1.2026 г.

X

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ
ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП
Signed by: KRASIMIR YANKOV ZLATKOV