

File downloaded on 2026-06-16

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/600000074293>

Imaverol 100 mg/ml Koncentrat do sporządzania emulsji

Oprávněný

- Enilconazole

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Imaverol 100 mg/ml Koncentrat do sporządzania emulsji

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Dermálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Koncentrát na emulzný kúpeľ

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Dermálne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Horse

- Meat and offal. 0 day
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QD01AC90

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Poľsko

Dostupné v:

Poľsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Poľsky](#)

Dostupné len v [Poľsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Audevard

Dátum registrácie lieku:

12/06/1995

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Zodpovedný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Číslo registrácie:

0156

Dátum zmeny stavu registrácie:

12/06/1995

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet