

# IMAVEROL 100 mg/ml

Ima dovoljenje za promet

- Enilconazole

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

IMAVEROL 100 mg/ml

### Učinkovina:

Na voljo samo v [angleščina](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [bolgarščina](#) [španščina](#) [češčina](#) [danščina](#) [nemščina](#) [estonsščina](#) [grščina](#) [angleščina](#) [francoščina](#) [italijanščina](#) [latvijščina](#) [litovščina](#) [madžarščina](#) [nizozemščina](#) [romunščina](#) [finščina](#) [švedščina](#) [islandščina](#) [Norwegian](#)  
govedo

Na voljo samo v [bolgarščina](#) [španščina](#) [češčina](#) [danščina](#) [nemščina](#) [estonsščina](#) [grščina](#) [angleščina](#) [francoščina](#) [italijanščina](#) [latvijščina](#) [litovščina](#) [madžarščina](#) [nizozemščina](#) [romunščina](#) [finščina](#) [švedščina](#) [islandščina](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

Dermalna uporaba

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [angleščina](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Farmacevtska oblika:**

Dermalna raztopina

---

**Karenca glede na pot uporabe:****Dermalna uporaba:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 0 day

- 

**govedo**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- 

**Dog**

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QD01AC90

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina italijanščina litovščina nizozemščina portugalščina romunščina slovaščina švedščina islandščina Norwegian

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v romunščina

Na voljo samo v romunščina

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [angleščina](#) [francoščina](#) [hrvaščina](#) [italijanščina](#) [latvijščina](#) [finščina](#) [švedščina](#) [islandščina](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [angleščina](#) [italijanščina](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Audevard

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

17/06/2013

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

---

**Pristojni organ:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

190197

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

15/03/2023

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.