

File downloaded on 2026-06-11

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000096042>

Imaverol, 100 mg/ml, koncentratas odos tirpalui ruošti arkliams, galvijams ir šunims

Godkänd

- Enilconazole

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Imaverol, 100 mg/ml, koncentratas odos tirpalui ruošti arkliams, galvijams ir šunims

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Häst

Hund

Administreringsväg:

Finns tillgänglig endast på [spanska](#) [grekiska](#) [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [portugisiska](#)
[Norwegian](#)

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Koncentrat till kutan lösning

Karenstid per administreringsväg:

External use:

•

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

•

Häst

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QD01AC90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Litauen

Tillgänglig i:

Litauen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på litauiska

Finns tillgänglig endast på litauiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Audevard

Godkännandedatum:

16/11/1995

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Ansvarig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

LT/2/95/0236/001-002

Datum för ändring av godkännandestatus:

23/11/2025

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.