

# IMAVERAL®



## Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires :

Enilconazole ..... 100 mg

Excipient QSP ..... 1 ml

## Forme pharmaceutique:

Solution à diluer pour émulsion pour application cutanée.  
Solution brune-jaune, claire et visqueuse.

## Espèce cibles:

Chats, chiens, bovins et équins.

## Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles:

Chez les chats, chiens, bovins et équins :

- traitement des dermatophytoses dues à :

*Microsporum canis*

*Microsporum gypseum*

*Trichophyton verrucosum*

*Trichophyton mentagrophytes*

*Trichophyton equinum*

## Contre-indications:

Non connues.

## Mises en garde particulières à chaque espèce cible:

Aucune.

## Précautions particulières d'emploi chez les animaux:

Il ne faut pas rincer les animaux après application.

Il est recommandé de sécher les animaux après application, pour éviter le léchage.

## Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux:

L'émulsion concentrée est irritante pour la peau et les yeux.

Porter des vêtements de protection tels que des gants étanches en caoutchouc et des lunettes de sécurité. Si l'émulsion concentrée entre en contact avec la peau, ôter immédiatement tout vêtement souillé et laver abondamment la peau à l'eau et au savon.

Si l'émulsion concentrée entre en contact avec les yeux, rincer immédiatement avec une grande quantité d'eau. Consulter un médecin si l'irritation persiste. En cas d'ingestion accidentelle, rincer immédiatement la bouche avec une grande quantité d'eau et consulter un médecin.

Se laver les mains après usage.

## Autres précautions:

Aucune.

## Effets indésirables (fréquence et gravité):

Dans de rares cas, des signes digestifs (anorexie, salivation, vomissements) et nerveux (ataxie, prostration/léthargie) ont été observés.

## Utilisation en cas de gravidité et de lactation ou de ponte:

Les études effectuées chez l'animal de laboratoire (lapins, rats) n'ont pas mis en évidence d'effet tératogène ou fœtotoxique. En l'absence d'effet tératogène ou fœtotoxique chez l'animal de laboratoire, un effet malformatif ou fœtotoxique dans l'espèce de destination n'est pas attendu.

Les données de pharmacovigilance permettent d'exclure un effet malformatif ou fœtotoxique et de risque néonatal du produit. Le produit peut être utilisé au cours de la gestation et de la lactation.

#### Interactions médicamenteuses et autres:

Aucune.

#### Posologie:

Diluer la solution concentrée d'IMAVERAL® à raison d'un volume pour 50 volumes d'eau tiède :

- soit 100 ml d'IMAVERAL® pour 5 litres d'eau ;

- ou 1 litre d'IMAVERAL® pour 50 litres d'eau.

Appliquer la solution diluée 4 fois à intervalle de 3 à 4 jours.

Les dermatophytes se développent jusque dans les follicules pileux ; il est donc nécessaire d'éliminer les croûtes éventuelles à l'aide d'une brosse dure, imbibée de la solution diluée d'IMAVERAL®.

Il est vivement conseillé d'appliquer le premier traitement sur tout le corps de l'animal pour atteindre les lésions subcliniques.

Il est possible d'utiliser la solution diluée, soit sous forme de lavage, soit par aspersion à l'aide d'un pulvérisateur.

Pour assurer une bonne humidification de la peau, il convient de la frictionner à rebrousse poil.

De même, il est conseillé de tondre les chiens à poils longs avant le traitement.

#### voie d'administration:

Usage externe.

#### Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes):

L'ingestion de solution pure peut entraîner des symptômes digestifs tels que vomissements, diarrhée, coliques. Il n'y a pas d'antidote. L'émulsion concentrée d'IMAVERAL® est irritante pour la peau et les yeux.

#### Temps d'attente:

Bovins et équins :

- viande et abats : zéro jour.

- lait : zéro jour.

#### Propriétés pharmacodynamiques:

L'énilconazole est un antimycosique à large spectre appartenant à la famille des imidazoles ; il est actif contre la plupart des dermatophytes et différents autres champignons et levures.

L'énilconazole inhibe spécifiquement la synthèse de l'ergostérol, un composant essentiel de la membrane cellulaire des champignons et des levures.

#### Caractéristiques pharmacocinétiques:

Après application cutanée, la biodisponibilité de l'énilconazole chez l'animal est très faible (biodisponibilité absolue très faible).

Les résidus dans les tissus sont quasi-inexistants, les quantités les plus notables étant retrouvées dans le foie.

La demi-vie chez les bovins est d'environ 12 à 16 heures.

L'énilconazole est largement métabolisé et éliminé majoritairement dans les fèces et dans les urines.

#### Incompatibilités:

Ne pas mélanger avec d'autres produits.

#### Durée de conservation:

3 ans.

Durée de conservation après ouverture : 3 mois.

Après dilution : utiliser immédiatement.

**Précautions particulières de conservation selon pertinence:**

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

**Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments:**

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché / exploitant:**

LILLY FRANCE  
24 boulevard Vital Bouhot  
92200 NEUILLY SUR SEINE

**Numéro d'autorisation de mise sur le marché et date de première autorisation:**

FR/V/7038748 9/1982 - 15/04/1982

**Inscription au tableau des substances vénéneuses (Liste I / II). Classement du médicament en matière de délivrance:**

Usage vétérinaire.

**Classification ATC Vet:**

QD01AC90

---

Boite de 1 flacon de 100 ml et de 1 dispositif de mesure gradue 10 ml

GTIN : 05420036901563

---

Flacon de 1000 ml et de 1 dispositif de mesure gradue 100 ml

GTIN : 05420036901556

---

ELANCO (division de Lilly France)

24 boulevard Vital Bouhot  
92200 NEUILLY SUR SEINE  
Tél : 01.55.49.35.29  
Fax : 01.55.49.36.70

