

VALEMAS 50 mg/ml solution for injection for cattle, sheep, goats, pigs, dogs and cats.

Разрешен

- Enrofloxacin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

VALEMAS 50 mg/ml solution for injection for cattle, sheep, goats, pigs, dogs and cats.

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня
говеда
куче
коза
овца
котка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение
Интравенозно приложение
Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 13 day

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 5 day

Подкожно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 12 day

-

коза

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 96 hour

-

овца

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 72 hour

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01MA90

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Ireland

Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Fatro S.p.A.

Дата на разрешение за търговия:

7/06/2019

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Fatro S.p.A.

Отговорен орган:

Health Products Regulatory Authority

Номер на разрешението за търговия:

VPA10836/005/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

7/06/2019

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

IE/V/0445/001

Засегната държава членка:

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.