

VALANEQ 0,8MG/ML ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Разрешен

- Ivermectin

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

VALANEQ 0,8MG/ML ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

овца

Начин на приложение:

Перорално приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

0.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорален разтвор

Withdrawal period by route of administration:

Перорално приложение:

• **овца**

- Meat and offal. 6 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP54AA01

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Greek](#)

Налично само на [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

3/04/1998

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Отговорен орган:

National Organization For Medicines

Номер на лиценза:

83116/25-11-2011/K-0032504

Дата на промяна в статуса на лиценза:

22/07/2020

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000106783>