

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

Autoriseret

- Enrofloxacin

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

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

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Svin

Kvæg

Hund

Ged

Får

Kat

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

# Produktoplysninger

## Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

---

## Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

### Intramuskulær anvendelse:

- 

#### Svin

- Meat and offal. 13 dag

### Intravenøs anvendelse:

- 

#### Kvæg

- Meat and offal. 5 dag

### Subkutan anvendelse:

- 

#### Kvæg

- Meat and offal. 12 dag

- 

#### Ged

- Meat and offal. 6 dag

- Milk. 96 hour

- 

#### Får

- Meat and offal. 4 dag

- Milk. 72 hour

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01MA90

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

Ireland

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Fatro S.p.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

7/06/2019

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Fatro S.p.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

VPA10836/005/001

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

7/06/2019

---

**Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0445/001

---

**Berørte medlemsstater:**

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.