

# VALEMAS 5, 50 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, ovini, caprini e suini

Autoriseret

- Enrofloxacin

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

VALEMAS 5, 50 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, ovini, caprini e suini

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Får

Ged

Kalv

Svin

### Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Intravenøs anvendelse

Intramuskulær anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Subkutan anvendelse:

- 

#### Får

- Meat and offal. 4 dag

- Milk. 3 dag

- 

#### Ged

- Meat and offal. 6 dag

- Milk. 4 dag

- 

#### Kalv

- Meat and offal. 12 dag

Usò non autorizzato in animali che producono latte per consumo umano

### Intravenøs anvendelse:

- 

#### Kalv

- Meat and offal. 5 dag

Usò non autorizzato in animali che producono latte per consumo umano

### Intramuskulær anvendelse:

-

## Svin

- Meat and offal. 13 dag

---

### 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:

Italy

---

### Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

---

## 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:

16/06/2010

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Fatro S.p.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Ministry Of Health

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

16/06/2010

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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