

VALANEQ 0,6% W/W ΠΡΟΜΙΓΜΑ ΥΠΟ ΜΟΡΦΗ ΣΚΟΝΗΣ ΓΙΑ ΦΑΡΜΑΚΟΥΧΟ ΤΡΟΦΗ

Autoriseret

- Ivermectin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

VALANEQ 0,6% W/W ΠΡΟΜΙΓΜΑ ΥΠΟ ΜΟΡΦΗ ΣΚΟΝΗΣ ΓΙΑ ΦΑΡΜΑΚΟΥΧΟ ΤΡΟΦΗ

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
0.60 gram(s) / 100.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Premix til foderlægemiddel

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Oral anvendelse:**

-

Svin

- Meat and offal. 12 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP54AA01

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:

Greece

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Portuguese](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dato for markedsføringstilladelse:

8/09/1996

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

83115/25-11-2011/K-0032503

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

21/07/2020

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet