

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

Zugelassen

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schwein

Rind

Hund

Ziege

Schaf

Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- Milch. 96 Stunde

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

- Milch. 72 Stunde

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01MA90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Irland

Verfügbar in:

Irland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Fatro S.p.A.

Zulassungsdatum:

7/06/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10836/005/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/06/2019

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0445/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.