

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

Zugelassen

- Enrofloxacin

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

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

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Schaf

Ziege

Saugkalb

Schwein

### Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intravenöse Anwendung

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **subkutane Anwendung:**

- 

##### **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 3 Tag

- 

##### **Ziege**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag
- Milch. 4 Tag

- 

##### **Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

Uso non autorizzato in animali che producono latte per consumo umano

#### **intravenöse Anwendung:**

- 

##### **Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

Uso non autorizzato in animali che producono latte per consumo umano

#### **intramuskuläre Anwendung:**

-

## Schwein

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

---

### 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:

Italien

---

### Verfügbar in:

Italien

---

### Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

---

## 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:

16/06/2010

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Fatro S.p.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

16/06/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents

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