

# 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

---

### **Abgaberegulung:**

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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