

# VALEMAS 10, 100 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, ovini, caprini e suini

Zugelassen

- Enrofloxacin

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

VALEMAS 10, 100 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, ovini, caprini e suini

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Schaf

Ziege

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

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

#### **intravenöse Anwendung:**

- 

##### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag
- Milch. 3 Tag

#### **subkutane Anwendung:**

- 

##### **Schaf**

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

- 

##### **Ziege**

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

- 

##### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag
- Milch. 4 Tag

#### **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

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:**

1/10/2009

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Fatro S.p.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

**Zulassungsnummer:**

104150

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/10/2014

---

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.