

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

Εγκεκριμένο

- Enrofloxacin

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

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

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Πρόβατο

Αίγα

Μόσχος

Χοίρος

### Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Υποδόρια χρήση:**

- 

#### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 4 Ημέρα
- Γάλα. 3 Ημέρα

- 

#### **Αίγα**

- Meat and offal. 6 Ημέρα
- Γάλα. 4 Ημέρα

- 

#### **Μόσχος**

- Meat and offal. 12 Ημέρα

Uso non autorizzato in animali che producono latte per consumo umano

### **Ενδοφλέβια χρήση:**

- 

#### **Μόσχος**

- Meat and offal. 5 Ημέρα

Uso non autorizzato in animali che producono latte per consumo umano

### **Ενδομυϊκή χρήση:**

-

## Χοίρος

- Meat and offal. 13 Ημέρα

---

### Ανατομικός Θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01MA90

---

### Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

---

### Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### Διαθέσιμο σε:

Italy

---

### Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

### Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Fatro S.p.A.

---

### Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

16/06/2010

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Fatro S.p.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Ministry Of Health

---

**Αριθμός έγκρισης:**

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

16/06/2010

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.