

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

Εγκεκριμένο

- Enrofloxacin

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### **Όνομασία φαρμάκου:**

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

### **Δραστική ουσία:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### **Είδος-στόχος:**

Βοοειδή  
Πρόβατο  
Αίγα  
Χοίρος

### **Οδός χορήγησης:**

Ενδοφλέβια χρήση  
Υποδόρια χρήση  
Ενδομυϊκή χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

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

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

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

---

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

#### **Ενδοφλέβια χρήση:**

- 

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 5 Ημέρα

- Γάλα. 3 Ημέρα

#### **Υποδόρια χρήση:**

- 

#### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 4 Ημέρα

- Γάλα. 3 Ημέρα

- 

#### **Αίγα**

- Meat and offal. 6 Ημέρα

- Γάλα. 4 Ημέρα

- 

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 12 Ημέρα

- Γάλα. 4 Ημέρα

#### **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

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:**

1/10/2009

---

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

Fatro S.p.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Ministry Of Health

---

**Αριθμός έγκρισης:**

104150

---

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

1/10/2014

---

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.