

Econor 50% - Premix for medicated feeding stuff (pigs)

Autorizado

- Valnemulin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Econor 50% - Premix for medicated feeding stuff (pigs)

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Administración en el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
532.50 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en el alimento:

-

Porcino

- Meat and offal. 1 Día 1 day

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01XQ02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

12/03/1999

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Sandoz GmbH

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/09/2000

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Published on: 8/11/2022

[Descargar](#)

ema-puar-econor-v-042-var-x-0033-en.pdf

ema-puar-econor-v-042-abstract-en.pdf

ema-puar-econor-v-042-var-x-0039-en.pdf

ema-puar-econor-v-042-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000001158>