

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

Autorizado

- Enrofloxacin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Ovino

Caprino

Terneros

Porcino

---

### **Vía de administración:**

Vía subcutánea

Vía intravenosa

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en English  
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

### **Tiempo de espera por vía de administración:**

#### **Vía subcutánea:**

- 

##### **Ovino**

- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 3 Día

- 

##### **Caprino**

- Meat and offal. 6 Día
- Milk. 4 Día

- 

##### **Terneros**

- Meat and offal. 12 Día

Usò non autorizzato in animali che producono latte per consumo umano

#### **Vía intravenosa:**

- 

##### **Terneros**

- Meat and offal. 5 Día

Usò non autorizzato in animali che producono latte per consumo umano

#### **Vía intramuscular:**

-

## Porcino

- Meat and offal. 13 Día

---

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

QJ01MA90

---

### **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:**

Italia

---

### **Disponible en:**

Italia

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

---

## 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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Fatro S.p.A.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

16/06/2010

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Fatro S.p.A.

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

16/06/2010

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.