

# VALANEQ 1% ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizado

- Ivermectin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

VALANEQ 1% ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Ovino

Porcino

---

**Vía de administración:**

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Gramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía subcutánea:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 49 Día

- 

**Ovino**

- Meat and offal. 22 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 14 Día

---

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

QP54AA01

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Grecia

---

**Disponible en:**

Grecia

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Greek](#)

Disponibile únicamente en [Greek](#)

Disponibile únicamente en [Greek](#)

---

## 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](#) [Portuguese](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

14/09/1988

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoridad responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Número de autorización:**

83114/25-11-2011/K-0032501

---

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

21/07/2020

---

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