

VALANEQ 1,87g/100g ΣΤΟΜΑΤΙΚΗ ΠΑΣΤΑ

No
autorizado

- Ivermectin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

VALANEQ 1,87g/100g ΣΤΟΜΑΤΙΚΗ ΠΑΣΤΑ

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.87 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Pasta oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Caballos

- Meat and offal. 21 Día

να μη χορηγείται σε φοράδες που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

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

QP54AA01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible 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:

24/11/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

83113/25-11-2011/K-0032502

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/06/2023

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