

# Econor (WD) 1% - Premix for medicated feeding stuff

No  
autorizado

- Valnemulin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Econor (WD) 1% - Premix for medicated feeding stuff

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Porcino

---

**Vía de administración:**

Administración en el alimento

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
10.00 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 [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

---

## Estado de la autorización:

Anulado

---

## 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](#)

---

## 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:**

8/05/2013

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 27/08/2025

[Descargar](#)

ema-puar-v42-econor-wpar-2025-08-04-en.pdf