

File downloaded on 2026-04-07

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fi/600000106683>

VALANEQ 1% ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Myönnetty

- Ivermectin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

VALANEQ 1% ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Lammas

Sika

Antoreitti:

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

10.00 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:**Ihon alle:**

-

Nauta

- Meat and offal. 49 day

-

Lammas

- Meat and offal. 22 day

-

Sika

- Meat and offal. 14 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QP54AA01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Greece

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Greek](#)

Saatavissa vain kielillä [Greek](#)

Saatavissa vain kielillä [Greek](#)

Lisätiedot**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä English Portuguese

Myyntiluvan haltija:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Myyntiluvan myöntämispäivä:

14/09/1988

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Vastaava viranomainen:

National Organization For Medicines

Myyntilupnumero:

83114/25-11-2011/K-0032501

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

21/07/2020

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet