

VALANEQ 0,8MG/ML ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Engedélyezett

- Ivermectin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

VALANEQ 0,8MG/ML ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

juh

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

0.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Belsőleges oldat

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Oralis alkalmazás:

-

juh

- Meat and offal. 6 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP54AA01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Portuguese](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

2/04/1998

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Felelős hatóság:

National Organization For Medicines

Engedély száma:

83116/25-11-2011/K-0032504

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

21/07/2020

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat