

VALEMAS 5, 50 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, ovini, caprini e suini

Heimilað

- Enrofloxacin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

VALEMAS 5, 50 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, ovini, caprini e suini

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Sauðkind

Geit

Nautgripir (kálfur)

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 4 dagar
- Mjólk. 3 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 6 dagar
- Mjólk. 4 dagar

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 12 dagar

Uso non autorizzato in animali che producono latte per consumo umano

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

Uso non autorizzato in animali che producono latte per consumo umano

Til notkunar í vöðva:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 13 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01MA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Fáanlegt í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í ítalska

Aðeins fáanlegt í ítalska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Fatro S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

16/06/2010

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Fatro S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

16/06/2010

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.