

VALEMAS 50 mg/ml solution for injection for cattle, sheep, goats, pigs, dogs and cats.

Autorizzato

- Enrofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

VALEMAS 50 mg/ml solution for injection for cattle, sheep, goats, pigs, dogs and cats.

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino
bovini
Cane
Caprino
Ovino
Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso endovenoso
Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Suino

- carni e frattaglie. 13 giorno

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 5 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 12 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. 6 giorno

- latte. 96 ora

-

Ovino

- carni e frattaglie. 4 giorno

- latte. 72 ora

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01MA90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Irlanda

Disponibile in:

Irlanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Fatro S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/06/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10836/005/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/06/2019

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0445/001

Stati membri interessati:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.