

File downloaded on 2026-04-29

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

VALANEQ 1% ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizzato

- Ivermectin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

VALANEQ 1% ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Suino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

10.00 grammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Usi sottocutanei:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 49 giorni

-

Ovino

- carni e frattaglie. 22 giorni

-

Suino

- carni e frattaglie. 14 giorni

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

QP54AA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Grecia

Disponibile in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#) [Portuguese](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

14/09/1988

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

83114/25-11-2011/K-0032501

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/07/2020

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