

VALANEQ 0,8MG/ML ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Registruotas

- Ivermectin

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

VALANEQ 0,8MG/ML ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Avis

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.80 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Geriamasis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Vartoti per burną:

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QP54AA01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Graikų](#)

Pateikiama tik [Graikų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Portugalų](#)

Registruotojas:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Rinkodaros leidimo data:

2/04/1998

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Atsakinga institucija:

National Organization For Medicines

Registracijos numeris:

83116/25-11-2011/K-0032504

Registracijos statuso pasikeitimo data:

21/07/2020

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet