

VALANEQ 1,87g/100g ΣΤΟΜΑΤΙΚΗ ΠΑΣΤΑ

Mhux
awtorizzat

- Ivermectin

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

VALANEQ 1,87g/100g ΣΤΟΜΑΤΙΚΗ ΠΑΣΤΑ

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Detalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
1.87 gram(s) / 100.00 gram(s)

Forma farmaċewtika:

Pejst għall-ħalq

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:**Użu orali:**

-

Horse

- Meat and offal. 21 day

να μη χορηγείται σε φοράδες που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP54AA01

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Surrendered

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Portugiż](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

24/11/2011

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Awtorità responsabbli:

National Organization For Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

83113/25-11-2011/K-0032502

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

11/06/2023

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