

VALANEQ 1% ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorisert

- Ivermectin

Product identification

Legemidlets navn:

VALANEQ 1% ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

sau

gris

Administrering:

Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
10.00 gram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan bruk:

- **storfe**

- Slakt. 49 dag

- **sau**

- Slakt. 22 dag

- **gris**

- Slakt. 14 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP54AA01

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

EL

Available in:

EL

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [Greek](#)

Tilgjengelig bare i [Greek](#)

Tilgjengelig bare i [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

15/09/1988

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

83114/25-11-2011/K-0032501

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

22/07/2020

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

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