

Valemas 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Sheep, Goats, Pigs, Dogs and Cats

Toegelaten

- Enrofloxacin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Valemas 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Sheep, Goats, Pigs, Dogs and Cats

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Varken

Rund

Hond

Geit

Schaap

Kat

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 13 day

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 5 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 12 day

-

Geit

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 96 hour

-

Schaap

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 72 hour

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01MA90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Beschikbaar in:

United Kingdom (Northern Ireland)

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Fatro S.p.A.

Handelsvergunningsdatum:

21/05/2019

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

Vergunningsnummer:

Vm 11557/4003

Datum toelatingswijziging:

19/11/2019

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0445/001

Betrokken lidstaten:

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.