

VALEMAS 10, 100 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, ovini, caprini e suini

Autorisert

- Enrofloxacin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

VALEMAS 10, 100 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, ovini, caprini e suini

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

geit

gris

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 5 dag
- Melk. 3 dag

Subkutan bruk:

-

sau

- Slakt. 4 dag
- Melk. 3 dag

-

geit

- Slakt. 6 dag
- Melk. 4 dag

-

storfe

- Slakt. 12 dag
- Melk. 4 dag

Intramuskulær bruk:

-

gris

- Slakt. 13 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01MA90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Tilgjengelig i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Italiensk

Bare tilgjengelig i Italiensk

Bare tilgjengelig i Italiensk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

1/10/2009

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

104150

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/10/2014

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.