

VALANEQ 1,87g/100g ΣΤΟΜΑΤΙΚΗ ΠΑΣΤΑ

Não
autorizado

- Ivermectin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

VALANEQ 1,87g/100g ΣΤΟΜΑΤΙΚΗ ΠΑΣΤΑ

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
1.87 grama(s) / 100.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pasta oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Horse

- Meat and offal. 21 dia

να μη χορηγείται σε φοράδες που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido completo

Titular da autorização de introdução no mercado:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data de autorização de introdução no mercado:

24/11/2011

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

83113/25-11-2011/K-0032502

Data da alteração do estado de autorização:

11/06/2023

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet