

File downloaded on 2026-04-18

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000046488>

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

Autorizat

- Enrofloxacin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc
Bovine
Câine
Capră
Oaie
Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară
Administrare intravenoasă
Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Porc

- Carne și organe. 13 zi

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 5 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. 12 zi

-

Capră

- Carne și organe. 6 zi

- Lapte. 96 oră

-

Oaie

- Carne și organe. 4 zi

- Lapte. 72 oră

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01MA90

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

United Kingdom (Northern Ireland)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Fatro S.p.A.

Data autorizației de comercializare:

21/05/2019

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Fatro S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

Numărul autorizației:

Vm 11557/4003

Data modificării statusului autorizației:

19/11/2019

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

IE/V/0445/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.