

# VALEMAS 10, 100 mg/ml, soluție iniettabilă pentru bovine, ovine, caprine și porcine

Autorizat

- Enrofloxacin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

VALEMAS 10, 100 mg/ml, soluție iniettabilă pentru bovine, ovine, caprine și porcine

### Substanța activă:

Disponibil numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine  
Oaie  
Capră  
Porc

### Calea de administrare:

Administrare intravenoasă  
Administrare subcutanată  
Administrare intramusculară

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

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

---

### **Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare intravenoasă:**

- 

##### **Bovine**

- Carne și organe. 5 zi
- Lapte. 3 zi

#### **Administrare subcutanată:**

- 

##### **Oaie**

- Carne și organe. 4 zi
- Lapte. 3 zi

- 

##### **Capră**

- Carne și organe. 6 zi
- Lapte. 4 zi

- 

##### **Bovine**

- Carne și organe. 12 zi
- Lapte. 4 zi

#### **Administrare intramusculară:**

- 

##### **Porc**

- Carne și organe. 13 zi

---

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

---

**Disponibil în:**

Italy

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

---

## 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:**

1/10/2009

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Fatro S.p.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Health

---

**Numărul autorizației:**

104150

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/10/2014

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.