

VALANEQ 1,87g/100g ΣΤΟΜΑΤΙΚΗ ΠΑΣΤΑ

Neautorizat

- Ivermectin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

VALANEQ 1,87g/100g ΣΤΟΜΑΤΙΚΗ ΠΑΣΤΑ

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
1.87 gram(e) / 100.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pastă orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Cal

- Carne și organe. 21 zi

να μη χορηγείται σε φοράδες που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP54AA01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

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](#) [Portugheză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data autorizației de comercializare:

24/11/2011

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

83113/25-11-2011/K-0032502

Data modificării statusului autorizației:

11/06/2023

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