

File downloaded on 2026-05-11

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

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

Godkänd

- Enrofloxacin

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Svin

Nöt

Hund

Get

Får

Katt

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Subkutan användning

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Intramuskulär användning:**

- 

##### **Svin**

- Meat and offal. 13 dygn

#### **Intravenös användning:**

- 

##### **Nöt**

- Meat and offal. 5 dygn

#### **Subkutan användning:**

- 

##### **Nöt**

- Meat and offal. 12 dygn

- 

##### **Get**

- Meat and offal. 6 dygn

- Milk. 96 timme

- 

##### **Får**

- Meat and offal. 4 dygn

- Milk. 72 timme

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01MA90

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Storbritannien (Nordirland)

---

**Tillgänglig i:**

Storbritannien (Nordirland)

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Fatro S.p.A.

---

**Godkännandedatum:**

21/05/2019

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Fatro S.p.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Godkännandenummer:**

Vm 11557/4003

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

19/11/2019

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Procedurnummer:**

IE/V/0445/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.