

# VERMIVET SOLUCION ORAL

Разрешен

- Levamisole hydrochloride

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

VERMIVET SOLUCION ORAL

---

**Активно вещество:**

Налично само в Английски

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

говеда

овца

свиня

птици

---

**Начин на приложение:**

Перорално приложение

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Перорален разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Перорално приложение:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 14 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano

•

**овца**

- Meat and offal. 14 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano

•

**свиня**

- Meat and offal. 14 day

•

**птици**

- Meat and offal. 7 day
- Eggs. no withdrawal period

Huevos: No está autorizado en aves ponedoras cuyos huevos se utilizan para el consumo humano. No usar en las 4 semanas anteriores al inicio de la puesta

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТCvet) Код:**

QP52AE01

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Spain

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Испански

Налично само в Испански

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

28/10/1991

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Отговорен орган:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Номер на разрешението за търговия:**

162 ESP

---

## Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

28/10/1991

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.