

Dehelman powder 11,8 % pulveris iekšķīgai lietošanai liellopiem, aitām, kazām, cūkām un cāļiem

Неразрешен

- Levamisole hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Dehelman powder 11,8 % pulveris iekšķīgai lietošanai liellopiem, aitām, kazām, cūkām un cāļiem

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня
пиле
говеда
овца
коза

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
10.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Перорален прах

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

•

свиня

- Kidney. 14 day
- Meat and offal. 7 day

•

пиле

- Meat and offal. 3 day

•

говеда

- Meat. 21 day
- Kidney. 21 day

•

овца

- Meat and offal. 7 day
- Kidney. 14 day

•

коза

- Meat and offal. 7 day
 - Kidney. 14 day
-

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) 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:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Латвийски](#)

Налично само в [Латвийски](#)

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](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Дата на разрешение за търговия:

11/07/1996

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Отговорен орган:

Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:V/NRP/96/0453

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:27/01/2022

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете 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.