

LEVAMISOLE 3,75 % BUVABLE

Autoriseret

- Levamisole hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

LEVAMISOLE 3,75 % BUVABLE

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Svin

Får

Fjerkræ

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

37.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Oral opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

-

Kvæg

- Milk. no withdrawal period

En l'absence d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait de consommation, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation dans les 2 mois qui précèdent la mise-bas.

- Meat and offal. 3 dag

-

Svin

- Meat and offal. 3 dag

-

Får

- Meat and offal. 3 dag

- Milk. no withdrawal period

En l'absence d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait de consommation, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation dans les 2 mois qui précèdent la mise-bas.

-

Fjerkræ

- Meat and offal. 3 dag

- Eggs. no withdrawal period

En l'absence de temps d'attente pour les œufs, ne pas utiliser chez les espèces productrices d'œufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP52AE01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

France

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Huvepharma S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

13/12/1984

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Huvepharma S.A.

Ansvarlig myndighed:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/8126093 9/1984

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

13/12/2009

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.