

PAMIZOLE L

Autoriseret

- Levamisole
- Levamisole hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

PAMIZOLE L

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Får

Svin

Bøffeltyr

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

75.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English
88.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

-

Får

- Meat and offal. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

-

Svin

- Meat and offal. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

-

Bøffeltyr

- Meat and offal. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

-

Får

- Meat and offal. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

-

Bøffeltyr

- Meat and offal. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

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](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Fatro S.p.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

2/01/1987

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

2/01/1987

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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