

# CAPIZOL SOLUTION BUVABLE

Zugelassen

- Levamisole hydrochloride

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

CAPIZOL SOLUTION BUVABLE

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Rind

Schwein

Schaf

Hausgeflügel

---

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

18.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Lösung zum Einnehmen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
zum Einnehmen:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. no withdrawal period

en l'absence d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine, en période de lactation ou de tarissement ni chez les futurs animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine au cours des 2 mois précédant la date prévue de parturition.

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. no withdrawal period

en l'absence d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine, en période de lactation ou de tarissement ni chez les futurs animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine au cours des 2 mois précédant la date prévue de parturition.

•

**Hausgeflügel**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Eier. no withdrawal period

En l'absence de temps d'attente pour les œufs, ne pas utiliser chez les oiseaux pondeurs d'œufs pour la consommation humaine au cours des 4 semaines précédant le début de la période de ponte et pendant celle-ci.

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP52AE01

---

**Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Frankreich

---

**Verfügbar in:**

Frankreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Virbac

---

**Zulassungsdatum:**

7/07/1992

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Virbac

FC France S.A.S.

---

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Zulassungsnummer:**

FR/V/6693705 6/1992

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

7/07/2012

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.