

ANTHELMIN 100 mg/g POLVO PARA SOLUCION ORAL

Autorisiert

- Levamisole hydrochloride

Product identification

Name des Arzneimittels:

ANTHELMIN 100 mg/g POLVO PARA SOLUCION ORAL

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Schaf

Schwein

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#)
[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

117.87 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

**Withdrawal period by route of administration:
zum Einnehmen:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 14 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 9 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

-

Birds

- Fleisch und Innereien. 7 Tag
- Eier. no withdrawal period

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

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

QP52AE01

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Spanien

Available in:

Spanien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in Spanish

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in English Italian Latvian Lithuanian Norwegian

Zulassungsinhaber:

S P Veterinaria S.A.

Marketing authorisation date:

28/10/1991

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

S P Veterinaria S.A.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

130 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/10/1991

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054659>