

PAMIZOLE L

Zugelassen

- Levamisole
- Levamisole hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

PAMIZOLE L

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Schwein

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

75.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

88.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

•

Buffalo (male)

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

subkutane Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

-

Buffalo (male)

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

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

QP52AE01

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Fatro S.p.A.

Zulassungsdatum:

2/01/1987

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/01/1987

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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