

Dehelman powder 11,8 % pulveris iekšķīgai lietošanai liellopiem, aitām, kazām, cūkām un cāļiem

Μη
εγκεκριμένο

- Levamisole hydrochloride

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Dehelman powder 11,8 % pulveris iekšķīgai lietošanai liellopiem, aitām, kazām, cūkām un cāļiem

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Χοίρος
Κοτόπουλο
Βοοειδή
Πρόβατο
Αίγα

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
10.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμη κόνις

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

•

Χοίρος

- Kidney. 14 Ημέρα
- Meat and offal. 7 Ημέρα

•

Κοτόπουλο

- Meat and offal. 3 Ημέρα

•

Βοοειδή

- Κρέας. 21 Ημέρα
- Kidney. 21 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 7 Ημέρα
- Kidney. 14 Ημέρα

•

Αίγα

- Meat and offal. 7 Ημέρα
 - Kidney. 14 Ημέρα
-

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QP52AE01

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

11/07/1996

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Αρμόδια αρχή:

Food And Veterinary Service

Αριθμός έγκρισης:

V/NRP/96/0453

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

27/01/2022

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.