

NEMISOL SOLUTION INJECTABLE

Authorised

- Levamisole hydrochloride

Product identification

Medicine name:

NEMISOL SOLUTION INJECTABLE

Active substance:

Levamisole hydrochloride

Target species:

Cattle

Sheep

Pig

Route of administration:

Intramuscular use

Subcutaneous use

Intraperitoneal use

Product details

Active substance and strength:

Levamisole hydrochloride

176.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Pharmaceutical form:

Withdrawal period by route of administration:

Intramuscular use:

-

Cattle

- Meat and offal. 3 day
- Milk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine, en lactation ou en période de tarissement. Ne pas utiliser chez les animaux gestants producteurs de lait destiné à la consommation humaine au cours des 2 mois précédant la date prévue de parturition.

-

Sheep

- Meat and offal. 3 day
- Milk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine, en lactation ou en période de tarissement. Ne pas utiliser chez les animaux gestants producteurs de lait destiné à la consommation humaine au cours des 2 mois précédant la date prévue de parturition.

Subcutaneous use:

-

Pig

- Meat and offal. 3 day

Intraperitoneal use:

-

Cattle

- Meat and offal. 3 day
- Milk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine, en lactation ou en période de tarissement. Ne pas utiliser chez les animaux

gestants producteurs de lait destiné à la consommation humaine au cours des 2 mois précédant la date prévue de parturition.

Anatomical therapeutic chemical veterinary (ATCvet) codes:

QP52AE01

Legal status of supply:

Veterinary medicinal product subject to veterinary prescription

Authorisation status:

Valid

Authorised in:

France

Package description:

Available only in [French](#)

Available only in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Legal basis of product authorisation:

Legal basis not covered by Directive 2001/82/EC

Marketing authorisation holder:

Dopharma France S.A.S.

Marketing authorisation date:

20/12/1983

Manufacturing sites for batch release:

Dopharma France

Responsible authority:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Authorisation number:

FR/V/5424399 0/1983

Date of authorisation status change:

20/12/2008

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

Documents

Summary of Product Characteristics

This document does not exist in this language (English). You can find it in another language below.

Package Leaflet and Labelling

This document does not exist in this language (English). You can find it in another language below.