

# NEMAZOL 40 mg/g POLVO PARA SOLUCION ORAL

No  
autorizado

- Levamisole hydrochloride

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

NEMAZOL 40 mg/g POLVO PARA SOLUCION ORAL

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Ovino

Porcino

Aves

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
4.00 Miligramo(s)/Gramo / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Polvo para solución oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía oral:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 14 Día

- Milk. no withdrawal period

Leche: uso no autorizado

- 

**Ovino**

- Meat and offal. 9 Día

- Milk. no withdrawal period

Leche: uso no autorizado

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 10 Día

- 

**Aves**

- Meat and offal. 7 Día

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: uso no autorizado

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QP52AE01

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

España

---

**Descripción del formato:**

Bolsa de 1 Kg

Bolsa de 100 g

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Laboratorios Maymo S.A.U.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

3/11/2023

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Maymo S.A.U.

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Número de autorización:**

83 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

18/10/1991

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Prospecto

Etiquetado

Ficha técnica o resumen de las características del producto