

TETRAVERMIVEN 75 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

No
autorizado

- Levamisole hydrochloride

Product identification

Nombre del medicamento:

TETRAVERMIVEN 75 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Perros

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

75.00 Miligramo(s)/Mililitro / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

• **Bovino**

- Meat and offal. 28 Día
- Milk. no withdrawal period

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

• **Ovino**

- Meat and offal. 9 Día
- Milk. no withdrawal period

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

• **Porcino**

- Meat and offal. 10 Día

• **Perros**

Vía subcutánea:

• **Bovino**

- Meat and offal. 28 Día
- Milk. no withdrawal period

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

• **Ovino**

- Meat and offal. 9 Día
- Milk. no withdrawal period

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

• **Porcino**

- Meat and offal. 10 Día

• **Perros**

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QP52AE01

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Desistida

Authorised in:

España

Descripción del empaquetado:

Caja con 1 vial de 100 ml

Caja con 1 vial 250 ml

Caja con 1 vial de 50 ml

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Marketing authorisation date:

18/10/1991

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Autoridad responsable:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

32 ESP

Fecha del cambio de estado de la autorización:

31/10/2023

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000058885>