

TETRAVERMIVEN 75 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Pole
volitatud

- Levamisole hydrochloride

Product identification

Ravimi nimetus:

TETRAVERMIVEN 75 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Toimeaine:

Turustatakse ainult English

Loomaliigid:

veis

lammas

sig

koer

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Subkutaanne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult English

75.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulaarne:

• **veis**

- liha ja söödavad koed. 28 day
- piim. no withdrawal period

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

• **lammas**

- liha ja söödavad koed. 9 day
- piim. no withdrawal period

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

• **sigá**

- liha ja söödavad koed. 10 day

• **koer**

Subkutaanne:

• **veis**

- liha ja söödavad koed. 28 day
- piim. no withdrawal period

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

• **lammas**

- liha ja söödavad koed. 9 day
- piim. no withdrawal period

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

• **sigá**

- liha ja söödavad koed. 10 day

• **koer**

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:
QP52AE01

Õiguslik tarnestaatus:
Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:
Surrendered

Authorised in:
Hispaania

Pakendi kirjeldus:
Turustatakse ainult [Spanish](#)
Turustatakse ainult [Spanish](#)
Turustatakse ainult [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:
Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloo õiguslik alus:
Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloo hoidja:
Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Marketing authorisation date:
18/10/1991

Partii vabastamise tootmiskohad:
Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Vastutav asutus:
The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Authorisation number:

32 ESP

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

31/10/2023

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

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

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