

Vermisol 75 mg/g Proszek do sporządzenia roztworu

Myönnetty

- Levamisole hydrochloride

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Vermisol 75 mg/g Proszek do sporządzenia roztworu

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Sika

Antoreitti:

Juomaveteen/maitoon sekoitettuna

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
75.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lääkemuoto:

Oraaliliuos

Varoaika antoreiteittäin:

Juomaveteen/maitoon sekoitettuna:

-

Sika

- Meat and offal. 28 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QP52AE01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Poland

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Polish](#)

Saatavissa vain kielillä [Polish](#)

Saatavissa vain kielillä [Polish](#)

Saatavissa vain kielillä [Polish](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Biofaktor Sp. z o.o.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

29/12/1997

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Biofaktor Sp. z o.o.

Vastaava viranomainen:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Myyntilupanumero:

0426

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

29/12/1997

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällysmarkinnat

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.