

TETRAVERMIVEN 75 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Ei
valtuutettu

- Levamisole hydrochloride

Product identification

Lääkkeen nimi:

TETRAVERMIVEN 75 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain English

Kohde-eläinlaji(t):

Saatavissa vain Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Slovenian Swedish Icelandic Norwegian

Saatavissa vain Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Saatavissa vain Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Saatavissa vain Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Antoreitti:

Lihakseen

Ihon alle

Product details

Vaikuttava aine / Vahvuus:

Saatavissa vain English

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

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Withdrawal period by route of administration:

Lihakseen:

• Cattle

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

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

• Sheep

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

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

• Pig

- Meat and offal. 10 day

• Dog

Ihon alle:

• Cattle

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

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

• Sheep

- Meat and offal. 9 day

- Milk. no withdrawal period

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

- **Pig**

- Meat and offal. 10 day

- **Dog**

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi (ATCvet):

QP52AE01

Toimituksen oikeudellinen asema:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Surrendered

Authorised in:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain [Spanish](#)

Saatavissa vain [Spanish](#)

Saatavissa vain [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

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

Myyntiluvan haltija:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Marketing authorisation date:

18/10/1991

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Vastuullinen viranomainen:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Myyntiluvan numero:

32 ESP

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

31/10/2023

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

Documents

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Myyntipäällysmarkinnat

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

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