

# LEVAMISOLE/ANAFASIS, 400 mg/βώλο για αμνούς

Myönnetty

- Levamisole hydrochloride

## Valmisteen perustiedot

**Lääkkeen nimi:**

LEVAMISOLE/ANAFASIS, 400 mg/βώλο για αμνούς

**Vaikuttava aine:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

**Kohde-eläinlajit:**

Lammas (karitsa)

**Antoreitti:**

Suun kautta

## Valmistetiedot

**Vaikuttava aine ja vahvuus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)  
400.00 milligram(s) / 1.00 Tabletti

**Lääkemuoto:**

Tabletti

**Varoaika antoreiteittäin:**

**Suun kautta:**

- 

**Lammas (karitsa)**

- Meat and offal. 12 day αμνοί κρεοπαραγωγής

---

**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](#)

---

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [Greek](#)

---

## Lisätiedot

**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Portuguese](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

Anafasis Limited

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

1/06/1993

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

---

**Vastaava viranomainen:**

National Organization For Medicines

---

**Myyntilupanumero:**

53519/07-08-2007/K-0083701

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

14/02/2019

---

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)