

LEVAMISOL RO

Myönnetty

- Levamisole hydrochloride

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

LEVAMISOL RO

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Lammas

Sika

Antoreitti:

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

75.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:**Ihon alle:**

-

Nauta

- Milk. 28 day

Nu se administreaza la animalele al caror lapte este destinat consumului uman

- Meat and offal. 28 day

-

Lammas

- Milk. 28 day

Nu se administreaza la animalele al caror lapte este destinat consumului uman

- Meat and offal. 28 day

-

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](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Romanian](#)

Saatavissa vain kielillä [Romanian](#)

Saatavissa vain kielillä [Romanian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä English

Myyntiluvan haltija:

Romvac Company S.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

4/10/2001

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Romvac Company S.A.

Vastaava viranomainen:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Myyntilupanumero:

120298

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

21/08/2023

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

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