

CAPIZOL SOLUTION BUVABLE

Autorisé

- Levamisole hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

CAPIZOL SOLUTION BUVABLE

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Mouton

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
18.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Bovins

- Viande et abats. 3 day
- Lait. no withdrawal period

en l'absence d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine, en période de lactation ou de tarissement ni chez les futurs animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine au cours des 2 mois précédant la date prévue de parturition.

-

Porc

- Viande et abats. 3 day

-

Mouton

- Viande et abats. 3 day
- Lait. no withdrawal period

en l'absence d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine, en période de lactation ou de tarissement ni chez les futurs animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine au cours des 2 mois précédant la date prévue de parturition.

-

Poultry

- Viande et abats. 3 day
- Œufs. no withdrawal period

En l'absence de temps d'attente pour les œufs, ne pas utiliser chez les oiseaux pondeurs d'œufs pour la consommation humaine au cours des 4 semaines précédant le début de la période de ponte et pendant celle-ci.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP52AE01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon de 100 mL

Flacon de 5 L

Flacon de 2 L

Flacon de 1 L

Boîte de 1 flacon de 250 mL

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Virbac

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

7/07/1992

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Virbac

FC France S.A.S.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/6693705 6/1992

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/07/2012

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035613>