

# Dewo 100mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām, kazām, cūkām, suņiem, kaķiem

Non  
autorisé

- Levamisole hydrochloride

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

Dewo 100mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām, kazām, cūkām, suņiem, kaķiem

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

### **Espèces cibles:**

Chat

Bovins

Mouton

Chèvre

Porc

Chien

### **Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
117.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie sous-cutanée:**

- 

#### **Bovins**

- Viande et abats. 8 day

Nelietot dzīvniekiem, no kuriem iegūst pienu, ko paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- 

#### **Mouton**

- Viande et abats. 8 day

Nelietot dzīvniekiem, no kuriem iegūst pienu, ko paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- 

#### **Chèvre**

- Viande et abats. 8 day

Nelietot dzīvniekiem, no kuriem iegūst pienu, ko paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 8 day

### **Voie intramusculaire:**

- 

#### **Bovins**

- Viande et abats. 8 day

Nelietot dzīvniekiem, no kuriem iegūst pienu, ko paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

•

**Mouton**

- Viande et abats. 8 day

Nelietot dzīvniekiem, no kuriem iegūst pienu, ko paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

•

**Chèvre**

- Viande et abats. 8 day

Nelietot dzīvniekiem, no kuriem iegūst pienu, ko paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

•

**Porc**

- Viande et abats. 8 day

---

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

QP52AE01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Abandonnée

---

**Autorisé en:**

Lettonie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Bremer Pharma GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

25/10/1995

---

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

Bremer Pharma GmbH

---

**Autorité responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

V/NRP/95/0155

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

29/06/2022

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.