

PAMIZOLE L

Autorisé

- Levamisole
- Levamisole hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

PAMIZOLE L

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

Buffle (taureau)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

75.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibile uniquement en Anglais
88.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Bovins

- Viande et abats. no withdrawal period

Usò non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

•

Mouton

- Viande et abats. no withdrawal period

Usò non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

•

Porc

- Viande et abats. no withdrawal period

Usò non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

•

Buffle (taureau)

- Viande et abats. no withdrawal period

Usò non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

Voie sous-cutanée:

•

Bovins

- Viande et abats. no withdrawal period

Usò non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

•

Mouton

- Viande et abats. no withdrawal period

Usò non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

•

Buffle (taureau)

- Viande et abats. no withdrawal period

Usò non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

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

QP52AE01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponibile unicamente en [Italian](#)

Disponibile unicamente en [Italian](#)

Disponibile unicamente en [Italian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponibile unicamente en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Fatro S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

2/01/1987

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

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/01/1987

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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