

# NEMISOL SOLUTION INJECTABLE

Autorisé

- Levamisole hydrochloride

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

NEMISOL SOLUTION INJECTABLE

---

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

Mouton

Porc

---

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Voie intrapéritonéale

---

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

176.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

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

**Voie intramusculaire:**

•

**Bovins**

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

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine, en lactation ou en période de tarissement. Ne pas utiliser chez les animaux gestants producteurs de lait destiné à la consommation humaine au cours des 2 mois précédant la date prévue de parturition.

•

**Mouton**

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

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine, en lactation ou en période de tarissement. Ne pas utiliser chez les animaux gestants producteurs de lait destiné à la consommation humaine au cours des 2 mois précédant la date prévue de parturition.

**Voie sous-cutanée:**

•

**Porc**

- Viande et abats. 3 day

**Voie intrapéritonéale:**

•

**Bovins**

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

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine, en lactation ou en période de tarissement. Ne pas utiliser chez les animaux

gestants producteurs de lait destiné à la consommation humaine au cours des 2 mois précédant la date prévue de parturition.

---

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

QP52AE01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 flacon de 250 mL

Boîte de 4 flacons 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:**

Dopharma France S.A.S.

---

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

20/12/1983

---

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

Dopharma France

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**FR/V/5424399 0/1983

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**20/12/2008

---

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

Notice du conditionnement et étiquetage