

TENIVERM 0,5 CAPSULE

Odobreno

- Levamisole hydrochloride
- Niclosamide

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

TENIVERM 0,5 CAPSULE

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

12.02 miligram / 1.00 Kapsula

Dostupan samo u engleski

48.00 miligram / 1.00 Kapsula

Farmaceutski oblik:

Kapsula, meka

Karencija prema putu aplikacije:

Kroz usta:

-

Pigeon

- All relevant tissues. no withdrawal period

Ne pas administrer aux animaux dont les denrées sont destinées à la consommation humaine.

-

Ornamental bird

- All relevant tissues. no withdrawal period

Ne pas administrer aux animaux dont les denrées sont destinées à la consommation humaine.

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP52AE51

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski finski švedski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

France

Opis paketa:

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

ARRIGONI Patrice Antoine Gaston

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

6/01/1984

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Laboratoires Biove

Nadležno tijelo:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Broj odobrenja:

FR/V/9855777 2/1984

Datum promjene statusa odobrenja:

6/01/2009

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Package Leaflet and Labelling

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.