

PANVERMIN 75 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA OVINO Y PORCINO

Nije
odobreno

- Levamisole hydrochloride

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

PANVERMIN 75 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA OVINO Y PORCINO

Djelatna tvar:

Dostupan samo u engleski

Ciljne vrste:

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki 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 finski švedski islandski Norwegian

Put aplikacije:

Intramuskularno

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
75.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Sheep

- Meat and offal. 9 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado para consumo humano.

-

Pig

- Meat and offal. 10 day

Supkutano:

-

Sheep

- Meat and offal. 9 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado para consumo humano.

-

Pig

- Meat and offal. 10 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP52AE01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:**Opis paketa:**

Dostupan samo u [španjolski](#)

Dostupan samo u [španjolski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Laboratorios Syva S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

28/10/1991

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Laboratorios Syva S.A.

Nadležno tijelo:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Broj odobrenja:

118 ESP

Datum promjene statusa odobrenja:

20/02/2023

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići 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.

Uputa o lijeku

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

Označivanje

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