

Chemisole 20% (levamisole) - 200 mg/ml, soluzione ad uso orale per polli da carne e tacchini

Odobreno

- Levamisole

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Chemisole 20% (levamisole) - 200 mg/ml, soluzione ad uso orale per polli da carne e tacchini

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 slovenski finski švedski islandski Norwegian

Put aplikacije:

U vodi za piće

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
200.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Otopina za uporabu u vodi za piće

Karencija prema putu aplikacije:

U vodi za piće:

-

Turkey

- Meat and offal. 7 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per il consumo umano

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 7 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per il consumo umano

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:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

Italy

Opis paketa:

Dostupan samo u talijanski

Dostupan samo u talijanski

Dostupan samo u talijanski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Chemifarma S.p.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

22/05/2001

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Chemifarma S.p.A.

Nadležno tijelo:

Ministry Of Health

Broj odobrenja:

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

Datum promjene statusa odobrenja:

22/05/2011

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

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